5-メトキシー2-(6-メトキシー1-メチルー1H-インドールー2 ーイル)フェニルアミンと、1-[2-(4-ブロモー2-フルオロフェノキシ)エチル]ピペリジンから、上記実施例116の合成法に準じて合成した、[3-フルオロー4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ)フェニル][5-メトキシー2-(6-メトキシー1-メチルー1H-インドールー2-イル)フェニル]アミン60mgから、下記実施例364の合成法に準じて合成し、標題化合物を25mg得た。

¹H-NMR (400MHz, DMSO-d₆); δ (ppm) 1.31-1.40 (m, 2H), 1.41-1.49 (m, 4H), 2.36-2.43 (m, 4H), 2.61 (t, 2H), 3.38 (s, 3H), 4.01 (t, 2H), 6.25 (s, 1H), 6.36 (d, 1H), 6.55 (d, 1H), 6.63 (s, 1H), 6.69 (s, 1H), 6.83 (d, 1H), 6.89-6.94 (m, 2H), 7.00-7.06 (m, 2H), 7.28 (d, 1H).

ESI-Mass; 476 [M+H]

15 実施例318

5

10

[5-メトキシ-2-(6-メトキシベンゾチアゾール-2-イル)フェニル] [4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) ベンジル] アミン

5-メトキシー2-(6-メトキシベンゾチアゾールー2-イル)フェニルアミン473mgと、4-(2ーピペリジンー1ーイルエトキシ)ベンズアルデヒド484mgを、テトラヒドロフラン6ml、ジクロロメタン4mlおよび酢酸4mlに懸濁し、ボランー硫化メチル錯体0.18mlを加え、室温で6時間撹拌した。氷冷下濃アンモニア水で中和し、酢酸エチルで抽出後、水、飽和食塩水で順次洗浄し、溶媒を減圧留去した。残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル系)で精製し、標題化合物を132mg得た。

10 ¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 1.41-1.49 (m, 2H), 1.57-1.65 (m, 4H), 2.47-2.54 (m, 4H), 2.78 (t, 2H), 3.78 (s, 1H), 3.89 (s, 3H), 4.12 (t, 2H), 4.49 (s, 2H), 6.20 (s, 1H), 6.28 (d, 1H), 6.91 (d, 2H), 7.00 (d, 1H), 7.31-7.37 (m, 3H), 7.61 (d, 1H), 7.70 (d, 1H), 9.40 (brs, 1H).

15 実施例319

5

2-{4-ヒドロキシ-2-[4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) ベンジルアミノ]フェニル}ベンゾチアゾール-6-オール

492

[5-メトキシ-2-(6-メトキシベンゾチアゾールー2ーイル)フェニル] [4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ)ベンジル] アミン132mgから、下記実施例364の合成法に準じて合成し、標題化合物を14mg得た。

5 ¹H-NMR (400MHz, DMSO-d₆); δ (ppm) 1.30-1.40 (m, 2H), 1.41-1.50 (m, 4H), 2.33-2.43 (m, 4H), 2.61 (t, 2H), 4.02 (t, 2H), 4.40 (d, 2H), 6.08 (s, 1H), 6.14 (dd, 1H), 6.88 (dd, 1H), 6.92 (d, 2H), 7.28 (d, 2H), 7.30 (d, 1H), 7.43 (d, 1H), 7.60 (d, 1H), 9.22 (brs, 1H).

ESI-Mass; 476 [M+H]

10

15

20

実施例320

 $2 - \{2 - [3 - 7 \nu] - 4 - (2 - 2 \nu] \vec{v} - 1 - 4 \nu$ $\vec{v} = 1$

¹H-NMR (400MHz, DMSO-d₆); δ (ppm) 1.30-1.39 (m, 2H), 1.42-1.50 (m, 4H), 2.34-2.42 (m, 4H), 2.59 (t, 2H), 4.01 (t, 2H), 6.47 (dd, 1H), 6.62 (d, 1H), 6.67 (d, 1H), 6.75 (dd, 1H), 6.79 (dd, 1H), 7.00 (t, 1H), 7.16 (d, 1H), 7.32-7.36 (m, 2H), 7.42 (s, 1H), 7.53 (d, 1H), 9.49 (s, 1H), 9.55 (s. 1H).

ESI-Mass; 479 [M+H]

実施例321

• 5

15

2-{2-[3-フルオロ-4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ)フ 10 エニルアミノ] -4-ヒドロキシフェニル} ベンゾ [b] チオフェン-5-オール

5-メトキシー2-(5-メトキシベング [b] チオフェン-2-イル)フェニルアミンと、1- [2-(4-ブロモ-2-フルオロフェノキシ)エチル]ピペリジンから、上記実施例116の合成法に準じて合成した、[3-フルオロ-4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ)フェニル][5-メトキシー2-(5-メトキシベング [b] チオフェン-2-イル)フェニルファミン300 mg から、上記実施例111 の合成法に準じて合成し、標題化合物を216 mg 得た。

20 ¹H-NMR (400MHz, DMSO-d₆); δ (ppm) 1.30-1.38 (m, 2H), 1.42-1.50 (m, 4H), 2.34-2.44 (m, 4H), 2.59 (t, 2H), 4.01 (t, 2H), 6.47 (dd, 1H), 6.62 (d, 1H), 6.67 (d, 1H), 6.73-6.78 (m, 2H), 7.00 (t, 1H), 7.07 (d, 1H),

494

7.35-7.45 (m, 3H), 7.60 (d, 1H), 9.31 (s, 1H), 9.60 (s, 1H). ESI-Mass; 479 [M⁺+H]

実施例322

5 2- {2- {エチル [3-フルオロ-4-(2-ピペリジン-1-イルエト キシ) ベンジル] アミノ} -4-ヒドロキシフェニル} ベンゾ [b] チオフェン-6-オール

5. ーメトキシー2 ー (6 ーメトキシベンゾ [b] チオフェンー2 ーイル) フェニルアミンと、3 ーフルオロー4 ー (2 ーピペリジンー1 ーイルエトキシ) 安息香酸塩酸塩から、上記実施例114の合成法に準じて合成した、[3 ーフルオロー4 ー (2 ーピペリジンー1 ーイルエトキシ) ベンジル] [5 ーメトキシー2 ー (6 ーメトキシベンゾ [b] チオフェンー2 ーイル)フェニル] アミン231mgから、上記実施例36の合成法に準じて合成し、エチル[3 ーフルオロー4 ー (2 ーピペリジンー1 ーイルエトキシ) ベンジル] [5 ーメトキシー2 ー (6 ーメトキシベンゾ [b] チオフェンー2 ーイル)フェニル] アミンを195mg得た。この化合物全量を用い、上記実施例111の合成法に準じて合成し、標題化合物を170mg得た。

¹H-NMR (400MHz, DMS0-d₆); δ (ppm) 0.91 (t, 3H), 1.31-1.39 (m, 2H),

20 1.42-1.50 (m, 4H), 2.35-2.43 (m, 4H), 2.61 (t, 2H), 2.86 (q, 2H), 4.01 (s, 2H), 4.05 (t, 2H), 6.43 (d, 1H), 6.48 (dd, 1H), 6.79 (dd, 1H), 6.99

(dd, 1H), 7.03-7.08 (m, 2H), 7.17 (d, 1H), 7.38 (d, 1H), 7.43 (s, 1H), 7.54 (d, 1H), 9.49 (s, 2H).

ESI-Mass; 521 [M++H]

5 実施例323

20 1 H-NMR (400MHz, DMSO-d₆); δ (ppm) 0.91 (t, 3H), 1.30-1.39 (m, 2H), 1.42-1.49 (m, 4H), 2.34-2.43 (m, 4H), 2.61 (t, 2H), 2.86 (q, 2H), 4.02

496

(s, 2H), 4.05 (t, 2H), 6.45 (d, 1H), 6.49 (dd, 1H), 6.77 (dd, 1H), 6.98-7.09 (m, 4H), 7.41 (d, 1H), 7.45 (s, 1H), 7.62 (d, 1H), 9.30 (s, 1H), 9.54 (s, 1H).

ESI-Mass; 521 [M+H]

5

実施例324

10

15

20

5-(tert-ブチルジメチルシリルオキシ)-2-[1-(tert-ブチルジメチルシリルオキシ) インダン-5-イル] フェニルアミン63 5 mg と、1-[2-(4-ブロモフェノキシ) エチル] ピペリジン385 mgから、上記実施例116の合成法に準じて合成し、標題化合物を593 mg得た。

 1 H-NMR (400MHz, CDC1₃); δ (ppm) 0. 16-0. 21 (m, 12H), 0. 94-0. 99 (m, 18H), 1. 41-1. 50 (m, 2H), 1. 54-1. 65 (m, 4H), 1. 90-2. 02 (m, 1H), 2. 42-2. 57 (m, 5H), 2. 77 (t, 2H), 2. 77-2. 84 (m, 1H), 2. 96-3. 04 (m, 1H), 4. 09 (t, 2H), 5. 31 (t, 1H), 5. 50 (s, 1H), 6. 37 (dd, 1H), 6. 60 (d, 1H), 6. 86 (d, 2H), 6. 98-7. 05 (m, 3H), 7. 23-7. 37 (m, 3H).

497

実施例325

 $5-\{4-ヒドロキシ-2-[4-(2-ピペリジン-1-イル エトキシ) フェニルアミノ] フェニル<math>\}$ インダン-1-オール

5 HO [5 - (+ o + - ブチルジスチルジノ

15 1 H-NMR (400MHz, DMSO-d₆); δ (ppm) 1.28-1.52 (m, 6H), 1.70-1.82 (m, 1H), 2.22-2.50 (m, 5H), 2.60 (t, 2H), 2.51-2.63 (m, 1H), 2.81-2.94 (m, 1H), 3.97 (t, 2H), 5.03 (t, 1H), 5.19 (brs, 1H), 6.25-7.32 (m, 11H), 9.20 (s, 1H).

ESI-Mass; 445 [M+H]

10

498

実施例326

5-{4-ヒドロキシ-2-「4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) フェニルアミノ] フェニル} インダンー1ーオン

窒素雰囲気下、ジクロロメタン2m1に塩化オキサリル0. 22m1を加 5 え、-78°Cに冷却し、ジメチルスルホキシド245mgのジクロロメタン (2m1)溶液を10分間で滴下した後、そのまま45分間撹拌した。5-{4-メトキシ-2-[4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ)フェニ μ アミノ η フェニル η インダンー η 1ーオール η 5 η 2 η 8 のジクロロメタン (4) m1)溶液を25分間で滴下し、そのまま40分間撹拌した後、トリエチル 10 アミンO.85m1を滴下し、-78℃から室温まで昇温しながら20分間 撹拌した。水を加え撹拌し、酢酸エチルで抽出後、水、飽和食塩水で順次洗 浄し、溶媒を減圧留去した。残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィ ー(ヘキサンー酢酸エチル系)で精製して得た、5-{4-メトキシー2-「4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ)フェニルアミノ]フェニル 15 インダンー1ーオン118mgをメタンスルホン酸3mlに溶解し、DLー メチオニン110mgを加え、80℃で5時間撹拌した後、水を加え撹拌し、 アンモニア水で中和した。酢酸エチルで抽出後、水、飽和食塩水で順次洗浄 し、溶媒を減圧留去した。残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー

(酢酸エチルーメタノール系)で精製し、標題化合物を42mg得た。 20

499

 1 H-NMR (400MHz, DMSO-d₆); δ (ppm) 1.31-1.39 (m, 2H), 1.42-1.50 (m, 4H), 2.32-2.43 (m, 4H), 2.54-2.64 (m, 4H), 3.04-3.09 (m, 2H), 3.96 (t, 2H), 6.35 (dd, 1H), 6.51-6.54 (m, 1H), 6.76-6.81 (m, 3H), 6.90-6.94 (m, 3H), 7.03 (d, 1H), 7.44 (d, 1H), 7.57 (s, 1H).

5 ESI-Mass; 443 [M++H]

実施例327

10

15

20

 $5-\{4-ヒドロキシ-2-[4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ)$ フェニルアミノ]フェニル $\}$ インダン-1ーオン28mgをエタノール1m1およびテトラヒドロフラン0.2m1に溶解し、塩化ヒドロキシルアンモニウム43mg、ピリジン0.2m1を順次加え、60で一晩時間撹拌した。水を加え撹拌し、酢酸エチルで抽出後、水、飽和食塩水で順次洗浄し、溶媒を減圧留去した。残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチルーメタノール系)で精製し、標題化合物を6mg得た。

 1 H-NMR (400MHz, DMSO-d₆); δ (ppm) 1.31-1.39 (m, 2H), 1.42-1.50 (m, 4H), 2.34-2.43 (m, 4H), 2.59 (t, 2H), 2.73-2.79 (m, 2H), 2.93-2.99 (m, 2H), 3.96 (t, 2H), 6.31 (dd, 1H), 6.49 (d, 1H), 6.72 (s, 1H), 6.78 (d, 2H),

500

6.92 (d, 2H), 6.97 (d, 1H), 7.27 (d, 1H), 7.35 (d, 1H), 7.50 (d, 1H), 9.28 (s, 1H), 10.78 (s, 1H).

ESI-Mass; 458 [M+H]

5 実施例328

20

 $5 - \{4- eta トキシー 2 - [4- (2- \clip \clip \clip \clip \clip J)] フェニル <math>\{4- \clip (2- \clip \clip \clip \clip \clip \clip J)]$ フェニル $\{4- \clip (2- \clip \clip \clip \clip \clip \clip J)\}$

2-[1-(tert-ブチルジメチルシリルオキシ) インダン-5-イ10 ル] -5-メトキシフェニルアミンと、<math>1-[2-(4-
otau
otau

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 1.42-1.49 (m, 2H), 1.55-1.66 (m, 4H), 1.97-2.05 (m, 1H), 2.47-2.59 (m, 5H), 2.78 (t, 2H), 2.81-2.91 (m, 1H), 3.05-3.15 (m, 1H), 3.76 (s, 3H), 4.10 (t, 2H), 5.31 (t, 1H), 5.55 (s, 1H), 6.45 (dd, 1H), 6.65 (d, 1H), 6.86 (d, 2H), 7.06 (d, 2H), 7.10 (d, 1H), 7.31-7.36 (m, 2H), 7.48 (d, 1H).

501

ESI-Mass; 459 [M++H]

実施例329

10

15

20

5-メトキシー2ー [1-(3-メトキシフェニル)ピロリジン-3-イル]フェニルアミンと、4-(2-アゼパン-1-イルエトキシ)安息香酸塩酸塩から、実施例152の合成法に準じて合成した、[4-(2-アゼパン-1-イルエトキシ)ベンジル]{5-メトキシー2-[1-(3-メトキシフェニル)ピロリジン-3-イル]フェニル}アミン202mgから、上記実施例36の合成法に準じて合成し、[4-(2-アゼパン-1-イルエトキシ)ベンジル]エチル{5-メトキシー2-[1-(3-メトキシフェニル)ピロリジン-3-イル]フェニル}アミンを188mg得た。この化合物全量を用い、上記実施例111の合成法に準じて合成し、標題化合物を153mg得た。

¹H-NMR (400MHz, DMSO-d₆); δ (ppm) 0.89 (t, 3H), 1.48-1.59 (m, 8H), 1.84-1.94 (m, 1H), 2.04-2.12 (m, 1H), 2.62-2.67 (m, 4H), 2.80 (t, 2H), 2.85 (q, 2H), 2.93 (t, 1H), 3.24 (dd, 1H), 3.30-3.38 (m, 2H), 3.90 (s, 2H), 3.96 (t, 2H), 3.98-4.07 (m, 1H), 5.90 (d, 1H), 5.94 (d, 1H), 6.01 (dd, 1H), 6.49 (dd, 1H), 6.63 (s, 1H), 6.81 (d, 2H), 6.90 (t, 1H), 7.05

502

(d, 1H), 7.12 (d, 2H), 8.95 (s, 1H), 9.14 (s, 1H).

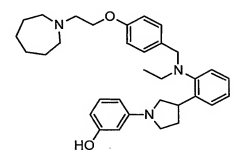
ESI-Mass; 530 [M++H]

実施例330

10

20

 $3 - \{3 - \{2 - \{[4 - (2 - アゼパン - 1 - イルエトキシ) ベンジル] エ$ 5 チルアミノ}フェニル}ピロリジン-1-イル}フェノール



2- [1-(3-メトキシフェニル) ピロリジン-3-イル] フェニルア ミンと、4-(2-アゼパン-1-イルエトキシ)安息香酸塩酸塩から、上 記実施例152の合成法に準じて合成した、「4-(2-アゼパン-1-イル エトキシ) ベンジル] {2-[1-(3-メトキシフェニル) ピロリジン-3 ーイル]フェニル]アミン180mgから、上記実施例36の合成法に準じ て合成し、「4-(2-アゼパン-1-イルエトキシ) ベンジル] エチル {2 - [1-(3-メトキシフェニル) ピロリジン-3-イル] フェニル} アミ ンを153mg得た。この化合物全量を用い、上記実施例111の合成法に 15 準じて合成し、標題化合物を140mg得た。

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, DMSO-d₆); δ (ppm) 0.89 (t, 3H), 1.48-1.58 (m, 8H), 1.88-1.99 (m, 1H), 2.08-2.17 (m, 1H), 2.62-2.67 (m, 4H), 2.79 (t, 2H), 2.91 (q, 2H), 2.99 (t, 1H), 3.23-3.30 (m, 1H), 3.36-3.42 (m, 2H), 3.96 (s, 2H), 4.13-4.22 (m, 1H), 5.92 (s, 1H), 5.95 (dd, 1H), 6.02 (dd, 1H), 6.80 (d, 2H), 6.91 (t, 1H), 7.06 (dt, 1H), 7.11 (d, 2H), 7.17 (dt, 1H), 7.24-7.28 (m, 2H), 8.96 (s, 1H).

503

ESI-Mass; 514 [M+H]

実施例331

{2-「3-フルオロ-4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ)フェニ $| \mu |$ エチル $| 5 - \lambda |$ キシー2 - $(6 - \lambda |$ キシー1, 2, 3, 4 - テトラ 5 ヒドロナフタレンー2ーイル)フェニル]アミン

10

20

[3-フルオロー4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ)フェニル] 酢酸塩酸塩300mgをテトラヒドロフラン5m1に懸濁し、塩化オキサリ ルO. 2m1、N, N-ジメチルホルムアミド(触媒量)を順次加え、室温 で45分間撹拌した後、反応液を減圧下濃縮して得た、塩化「3-フルオロ -4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ)フェニル]アセチル塩酸塩(粗 生成物)全量を1,4-ジオキサン8m1に懸濁し、5-メトキシ-2-(6)ーメトキシー1,2,3,4ーテトラヒドロナフタレンー2ーイル)フェニ 15 ルアミン250mg、N, N-ジイソプロピルエチルアミン1m1を順次加 え、100℃で20分間撹拌した。飽和塩化アンモニウム水溶液を加え撹拌 し、酢酸エチルで抽出後、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシ ウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をNHシリカゲルカラムクロマト グラフィー(ヘキサン-酢酸エチル系)で精製し、2-[3-フルオロ-4 - (2-ピペリジン-1-イルエトキシ)フェニル]-N-[5-メトキシ

504

-2-(6-メトキシー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレンー2ーイル)フェニル]アセトアミドを227mg得た。窒素雰囲気下、水素化リチウムアルミニウム50mgをテトラヒドロフラン1.5mlに懸濁し、氷冷下で塩化アルミニウム175mgを加え、室温で15分間撹拌した後、2ー5 [3ーフルオロー4ー(2ーピペリジンー1ーイルエトキシ)フェニル]ーNー[5ーメトキシー2ー(6ーメトキシー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレンー2ーイル)フェニル]アセトアミド225mgを加え、室温で一晩時間撹拌した。テトラヒドロフラン、アンモニア水を順次加えて得た懸濁液をセライトろ過し、ろ液を減圧下濃縮した。残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル系)で精製し、標題化合物を224mg得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 1.42-1.49 (m, 2H), 1.56-1.66 (m, 4H), 1.79-1.91 (m, 1H), 1.94-2.02 (m, 1H), 2.45-2.57 (m, 4H), 2.59-2.72 (m, 2H), 2.79 (t, 2H), 2.81-2.89 (m, 5H), 3.38 (t, 2H), 3.73 (brs, 1H), 3.80 (s, 6H), 4.11 (t, 2H), 6.27-6.31 (m, 2H), 6.66 (d, 1H), 6.70 (dd, 1H), 6.81-7.03 (m, 5H).

実施例332

15

6-{2-{[2-(3-フルオロー4-ヒドロキシフェニル) エチル] メチ
 20 ルアミノ} -4-ヒドロキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

{2-[3-フルオロー4-(2-ピペリジン-1-イルーエトキシ)フェニル] エチル} [5-メトキシー2-(6-メトキシー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレン-2-イル) フェニル] アミン370mgから、上記実施例48の合成法に準じて合成し、標題化合物を160mg得た。

¹H-NMR (400MHz, DMSO-d₆); δ (ppm) 1.60-1.75 (m, 2H), 2.52-2.62 (m, 4H), 2.56 (s, 3H), 2.66-2.72 (m, 2H), 2.91-2.99 (m, 2H), 3.14-3.24 (m, 1H), 6.43-6.50 (m, 3H), 6.56 (s, 1H), 6.65-6.80 (m, 3H), 6.86 (d, 1H), 7.02 (d, 1H), 8.98 (brs, 1H), 9.10 (brs, 1H), 9.40 (brs, 1H).

10

15

5

実施例333

 $6-\{2-\{\{2-[3-7ルオロ-4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) フェニル] エチル} メチルアミノ\} -4-ヒドロキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール$

506

 $\{2-[3-7ルオロ-4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) フェニル] エチル \} [5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル) フェニル]アミンから、上記製造例 <math>180$ 合成法に準じて合成した、 $\{2-[3-7ルオロ-4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) フェニル] エチル \} [5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル) フェニル] メチルアミン <math>180$ mg から、上記実施例 110 合成法に準じて合成し、標題化合物を 110 mg 得た。

¹H-NMR (400MHz, DMSO-d₆); δ (ppm) 1.31-1.39 (m, 2H), 1.42-1.51 (m, 4H),
10 1.56-1.73 (m, 2H), 2.36-2.44 (m, 4H), 2.52-2.68 (m, 11H), 2.91-3.03 (m, 2H), 3.07-3.17 (m, 1H), 3.99 (t, 2H), 6.42-6.50 (m, 3H), 6.56 (d, 1H),
6.77 (d, 1H), 6.82 (dd, 1H), 6.89 (t, 1H), 6.95 (dd, 1H), 7.00 (d, 1H),
8.97 (s, 1H), 9.09 (s, 1H).

ESI-Mass; 519 [M++H]

15

20

5

実施例334

 $6-\{2-\{x \pm n [2-(3-7)n \pm n-4-1 \pm n \pm 2\pi + 2\pi n [2-(3-7)n \pm n-4-1 \pm 2\pi n] + 2\pi n [2-(3-7)n \pm n-4-1 \pm 2\pi n] + 2\pi n [2-(3-7)n \pm 2\pi n] + 2\pi n [2-(3$

 $\{2-[3-フルオロ-4-(2-ピペリジン-1-イルーエトキシ) フェニル] エチル \} [5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-デトラヒドロナフタレン-2-イル) フェニル] アミン500mgから、上記実施例49の合成法に準じて合成し、<math>6-\{2-\{x+Fu\ [2-(3-フルオロ-4-ヒドロキシフェニル) エチル] アミノ \} -4-ヒドロキシフェニル \} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール18mgおよび6-<math>\{2-\{x+Fu\ [2-(3-7u) x+Fu] x+Fu\} x+Fu\} x+Fu\} x+Fu$ $\{2-[3-7u) x+Fu\} x+Fu$

508

 $^{1}\text{H-NMR}$ (400MHz, DMS0-d₆); δ (ppm) 0.86 (t, 3H), 1.56-1.73 (m, 2H), 2.31-2.72 (m, 6H), 2.86 (q, 2H), 3.00 (t, 2H), 3.19-3.30 (m, 1H), 6.46-6.52 (m, 3H), 6.60 (s, 1H), 6.67-6.89 (m, 4H), 7.04 (d, 1H), 8.97 (s, 1H), 9.09 (s, 1H), 9.50 (s, 2H).

5

¹H-NMR (400MHz, DMSO-d₆); δ (ppm) 0.87 (t, 3H), 1.31-1.39 (m, 2H),

10 1.41-1.50 (m, 4H), 1.55-1.68 (m, 2H), 2.35-2.42 (m, 4H), 2.50-2.55 (m, 4H), 2.61 (t, 2H), 2.62-2.68 (m, 2H), 2.87 (q, 2H), 3.03 (t, 2H),

3.20-3.31 (m, 1H), 4.00 (t, 2H), 6.44-6.52 (m, 3H), 6.61 (s, 1H),

6.76-6.83 (m, 2H), 6.90-6.97 (m, 2H), 7.03 (d, 1H), 8.97 (brs, 1H), 9.10 (brs, 1H).

15 ESI-Mass; 533 [M+H]

実施例335

{2-[4-(2-アゼパン-1-イルエトキシ) フェニル] エチル} [5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン
 20 -2-イル) フェニル] アミン

509

5-メトキシー2-(6-メトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレンー2-イル)フェニルアミン425 mgと、[4-(2-アゼパンー1-イルエトキシ)フェニル] 酢酸塩酸塩700 mgから、上記実施例337の合成法に準じて合成し、標題化合物を140 mg得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 1.56-1.71 (m, 8H), 1.77-1.88 (m, 1H), 1.91-1.99 (m, 1H), 2.60-2.70 (m, 2H), 2.76-2.92 (m, 9H), 2.94 (t, 2H), 3.37 (t, 2H), 3.72-3.77 (m, 1H), 3.79 (s, 6H), 4.01 (t, 2H), 6.26-6.30 (m, 2H), 6.66 (d, 1H), 6.70 (dd, 1H), 6.80 (d, 2H), 6.94 (d, 1H), 7.01 (d, 1H), 7.09 (d, 2H).

実施例336

5

10

6-{2-{{2-[4-(2-アゼパン-1-イルエトキシ) フェニル] エ チル} エチルアミノ} -4-ヒドロキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テト 15 ラヒドロナフタレン-2-オール

 $\{2-[4-(2-rゼパン-1-イルエトキシ) フェニル]$ エチル $\}$ [5 -メトキシー2-(6-メトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル) フェニル] アミンから、上記実施例36の合成法に準じて合成した、 $\{2-[4-(2-rゼパン-1-イルエトキシ) フェニル]$ エチル [5-メトキシー2-(6-メトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル) フェニル] アミン130mgから、上記実施例11の合成法に準じて合成し、標題化合物を95mg得た。

¹H-NMR (400MHz, DMSO-d₆); δ (ppm) 0.86 (t, 3H), 1.47-1.58 (m, 8H), 1.58-1.75 (m, 2H), 2.46-2.76 (m, 11H), 2.79 (t, 2H), 2.88 (q, 2H), 3.00 (t, 2H), 3.91 (t, 2H), 6.43-6.53 (m, 3H), 6.61 (d, 1H), 6.72 (d, 2H), 6.79 (d, 1H), 6.98 (d, 2H), 7.04 (d, 1H), 8.97 (s, 1H), 9.08 (s, 1H). ESI-Mass; 529 [M⁺+H]

15 製造例112

5

10

5-ヒドロキシ-2-[5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル)フェニル]イソインドール-1, 3-ジオン

5-メトキシー2-(6-メトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレンー2-イル)フェニルアミン1. 0 g および4-ヒドロキシフタル酸 1. 0 g を酢酸1 0 m 1 に懸濁し、1 4 0 $\mathbb C$ で 1 時間撹拌した。水を加え撹拌し、酢酸エチルで抽出後、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、水、飽和食塩水で順次洗浄し、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル系)で精製し、標題化合物を1. 5 g 得た。 1 H-NMR(400MHz,DMSO- d_6); δ (ppm)1. 74-1. 82 (m,2H),2. 55-2. 79 (m,5H),3. 63 (s,3H),3. 73 (s,3H),6. 55-6. 62 (m,2H),6. 88 (dd,1H),6. 95 (d, 1H),7. 05 (dd, 1H),7. 11-7. 19 (m, 2H),7. 41 (d, 1H),7. 74 (dd, 1H),11. 10 (brs, 1H).

実施例337

5

10

2-[5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ 15 ナフタレン-2-イル)フェニル]-2, 3-ジヒドロ-1H-イソインド ール-5-オール

窒素雰囲気下、水素化リチウムアルミニウム330mgをテトラヒドロフ

ラン9m1に懸濁し、氷冷下で塩化アルミニウム1.2gを加え、室温で20分間撹拌した後、氷冷下で、5ーヒドロキシー2ー [5ーメトキシー2ー (6ーメトキシー1,2,3,4ーテトラヒドロナフタレンー2ーイル)フェニル]イソインドールー1,3ージオン730mgのテトラヒドロフラン (5m1)溶液を滴下し、室温で一晩時間撹拌した。テトラヒドロフラン、アンモニア水を順次加えて得た懸濁液をセライトろ過し、ろ液を減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル系)で精製し、標題化合物を580mg得た。

¹H-NMR (400MHz, DMSO-d₆); δ (ppm) 1.80-1.90 (m, 2H), 2.68-2.88 (m, 4H),

10 3.23-3.30 (m, 1H), 3.67 (s, 3H), 3.70 (s, 3H), 4.27 (d, 2H), 4.34 (d, 2H), 6.58-6.67 (m, 5H), 6.81 (d, 1H), 6.95 (d, 1H), 7.04 (d, 1H), 7.19 (d, 1H), 9.27 (brs, 1H).

実施例338

5

15 $6 - \{4 - \text{E} \ \text{F} \ \text{D} + \text{D} - 2 - [5 - (2 - \text{C} \ \text{C} \ \text{U} \ \text{U} \ \text{U} - 1 - \text{I} \ \text{L} \ \text{L}$

2-[5-メトキシー2-(6-メトキシー1, 2, 3, 4ーテトラヒド
 20 ロナフタレン-2-イル)フェニル]-2, 3ージヒドロー1Hーイソインドール-5-オールと、1-(2-クロロエチル)ピペリジン塩酸塩から、上記製造例40の合成法に準じて合成した、2-[5-メトキシー2-(6)

ーメトキシー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレンー2ーイル)フェニル] -5-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ)-2, 3-ジヒドロー1 Hーイソインドール218mgから、上記実施例111の合成法に準じて合成し、標題化合物を123mg得た。

5 ¹H-NMR (400MHz, DMSO-d₆); δ (ppm) 1.31-1.39 (m, 2H), 1.42-1.50 (m, 4H), 1.75-1.85 (m, 2H), 2.33-2.43 (m, 4H), 2.60 (t, 2H), 2.66-2.84 (m, 4H), 3.17-3.26 (m, 1H), 4.01 (t, 2H), 4.25 (d, 2H), 4.32 (d, 2H), 6.43-6.49 (m, 3H), 6.65 (d, 1H), 6.76 (dd, 1H), 6.82 (d, 1H), 6.89 (d, 1H), 7.06 (d, 1H), 7.15 (d, 1H), 8.98 (s, 1H), 9.12 (s, 1H).

10 ESI-Mass; 485 [M++H]

実施例339

15

20

 $6-\{2-[5-(2-rゼパン-1-イルエトキシ)-1,3-ジヒドロイソインドール-2-イル]-4-ヒドロキシフェニル<math>\}-5,6,7,8$ -テトラヒドロナフタレン-2-オール

2-[5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒド ロナフタレン-2-イル) フェニル] -2, 3-ジヒドロ-1H-イソインドール-5-オールと、<math>1-(2-クロロエチル) アゼパン塩酸塩から、上記製造例 40の合成法に準じて合成した、5-(2-アゼパン-1-イルエトキシ) -2-[5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テ

¹H-NMR (400MHz, DMSO-d₆); δ (ppm) 1.47-1.58 (m, 8H), 1.76-1.86 (m, 2H), 2.62-2.82 (m, 10H), 3.17-3.26 (m, 1H), 3.98 (t, 2H), 4.25 (d, 2H), 4.32 (d, 2H), 6.44-6.49 (m, 3H), 6.65 (d, 1H), 6.76 (dd, 1H), 6.82 (d, 1H), 6.89 (d, 1H), 7.06 (d, 1H), 7.15 (d, 1H), 8.98 (s, 1H), 9.12 (s, 1H). ESI-Mass; 499 [M⁺+H]

10 実施例340

5

2-[5-メトキシー2-(6-メトキシー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレン-2ーイル)フェニル]-2, 3ージヒドロー1Hーイソインドールー5ーオールと、(2ークロロエチル)ジイソプロピルアミン塩酸塩から、上記製造例40の合成法に準じて合成した、ジイソプロピルー{2-{2}-[5-メトキシー2-(6-メトキシー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレン-2ーイル)フェニル]-2, 3ージヒドロー1Hーイソインドールー5ーイルオキシ}エチル}アミン126mgから、上記実施例111の

515

合成法に準じて合成し、標題化合物を62mg得た。

 1 H-NMR (400MHz, DMSO-d₆); δ (ppm) 0.95 (d, 12H), 1.76-1.85 (m, 2H), 2.63-2.81 (m, 6H), 2.98 (hept, 2H), 3.17-3.26 (m, 1H), 3.82 (t, 2H), 4.25 (d, 2H), 4.32 (d, 2H), 6.44-6.49 (m, 3H), 6.65 (d, 1H), 6.74 (dd, 1H), 6.82 (d, 1H), 6.86 (d, 1H), 7.06 (d, 1H), 7.15 (d, 1H), 8.98 (s, 1H), 9.12 (s, 1H).

ESI-Mass; 501 [M++H]

実施例341

5

15

20

10 $\{5-メトキシ-2-[2-(4-メトキシフェニル) エチル] フェニル\}$ [4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) ベンジル] アミン

5-メトキシ-2- [2-(4-メトキシフェニル)エチル] フェニルアミン643 mgと、塩化4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ)ベンゾイル塩酸塩989 mgから、上記実施例152の合成法に準じて合成し、標題化合物を868 mg得た。

¹H-NMR (400MHz, CDC1₃); δ (ppm) 1. 40-1. 48 (m, 2H), 1. 57-1. 65 (m, 4H), 2. 47-2. 55 (m, 4H), 2. 63-2. 69 (m, 2H), 2. 77 (t, 2H), 2. 81-2. 87 (m, 2H), 3. 75 (s, 3H), 3. 78 (s, 3H), 4. 10 (t, 2H), 4. 18 (s, 2H), 6. 21-6. 27 (m, 2H), 6. 77-6. 82 (m, 2H), 6. 85-6. 90 (m, 2H), 6. 95 (d, 1H), 7. 02-7. 08 (m, 2H), 7. 20-7. 26 (m, 2H).

実施例342

5 {5-メトキシー2-[2-(4-メトキシフェニル) エチル] フェニル} [4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) ベンジル] アミン356mg から、下記実施例779の合成法に準じて合成し、標題化合物を10mg得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 1.42-1.50 (m, 2H), 1.62-1.70 (m, 4H),

10 2.57-2.65 (m, 4H), 2.76-2.89 (m, 6H), 3.88 (s, 2H), 4.09 (t, 2H), 6.49 (dd, 1H), 6.59 (d, 1H), 6.61-6.66 (m, 2H), 6.67-6.72 (m, 2H), 6.84-6.89 (m, 2H), 7.04-7.12 (m, 3H).

実施例343

15 4-[2-(4-ヒドロキシフェニル) エチル] -3-{メチル-[4-(2 -ピペリジン-1-イルエトキシ) ベンジル] アミノ} フェノール

{5-メトキシ-2-[2-(4-メトキシフェニル) エチル] フェニル}

517

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 1. 42-1. 50 (m, 2H), 1. 62-1. 70 (m, 4H), 2. 54 (s, 3H), 2. 57-2. 65 (m, 4H), 2. 76-2. 89 (m, 6H), 3. 88 (s, 2H), 4. 09 (t, 2H), 6. 49 (dd, 1H), 6. 59 (d, 1H), 6. 61-6. 66 (m, 2H), 6. 67-6. 72 (m, 2H), 6. 84-6. 89 (m, 2H), 7. 04-7. 12 (m, 3H).

10

20

5

製造例113

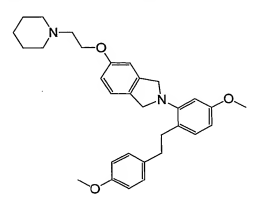
5-ヒドロキシ-2-{5-メトキシ-2-[2-(4-メトキシフェニル) エチル] フェニル} イソインドール-1, 3-ジオン

5-メトキシ-2-[2-(4-メトキシフェニル) エチル] フェニルアミン1.5 g と、4-ヒドロキシフタル酸1.6 g から、上記製造例112 の合成法に準じて合成し、標題化合物を2.6 g 得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 2.65-2.78 (m, 4H), 3.74 (s, 3H), 3.77 (s, 3H), 6.70-6.75 (m, 2H), 6.92 (dd, 1H), 6.93-6.98 (m, 2H), 7.13 (dd, 1H), 7.19 (d, 1H), 7.33 (d, 1H), 7.78 (d, 1H).

実施例344

518



¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 1.41-1.49 (m, 2H), 1.57-1.66 (m, 4H), 2.48-2.59 (m, 4H), 2.79 (t, 2H), 2.80-3.02 (m, 4H), 3.77 (s, 3H), 3.80 (s, 3H), 4.12 (t, 2H), 4.53 (d, 4H), 6.49-6.53 (m, 1H), 6.69 (s, 1H), 6.79-6.85 (m, 4H), 7.09-7.13 (m, 4H).

実施例345

15

20

4-[2-(4-)[2-(2-)[3-2-]] エチル] -3-[5-(2-)] ジン-1-(2-) フェノール

 1 H-NMR (400MHz, CDC1₃); δ (ppm) 1.42-1.53 (m, 2H), 1.62-1.72 (m, 4H), 2.52-2.68 (m, 4H), 2.77-2.93 (m, 6H), 4.11 (t, 2H), 4.36 (d, 4H), 6.41 (dd, 1H), 6.54 (d, 1H), 6.66-6.72 (m, 4H), 6.96-7.08 (m, 4H).

10 実施例346

5

5-メトキシー2-[2-(4-メトキシフェニル) ビニル] フェニルア 15 ミンと、1-[2-(4-ブロモ-2-フルオロフェノキシ) エチル] ピペ

520

5 ¹H-NMR (400MHz, DMSO-d₆); δ (ppm) 1.32-1.40 (m, 2H), 1.44-1.52 (m, 4H), 2.37-2.46 (m, 4H), 2.67 (t, 2H), 4.16 (t, 2H), 6.48 (d, 1H), 6.52 (s, 1H), 6.59 (dd, 1H), 6.65 (d, 2H), 6.94 (d, 1H), 7.02 (d, 2H), 7.17 (dd, 1H), 7.24 (t, 1H), 7.34 (d, 1H), 9.02 (s, 1H), 9.51 (s, 1H).

ESI-Mass; 447 [M++H]

10

実施例347

 $4-\{2-\{2-[3-7ルオロ-4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) ベンジルアミノ] フェニル} ビニル} フェノール$

15 酢酸 4-[2-(2-アミノフェニル) ビニル] フェニル エステル3 28mgと、塩化3-フルオロー4-(2-ピペリジンー1-イルエトキシ) ベンゾイル塩酸塩500mgから、上記実施例152の合成法に準じて合成 し、標題化合物を365mg得た。

¹H-NMR (400MHz, DMSO-d₆); δ (ppm) 1.30-1.38 (m, 2H), 1.41-1.49 (m, 4H), 2.39-2.44 (m, 4H), 2.61 (t, 2H), 4.06 (t, 2H), 4.28 (d, 2H), 6.26 (t, 1H), 6.39 (d, 1H), 6.53 (t, 1H), 6.75 (d, 2H), 6.89 (d, 1H), 6.92 (ddd, 1H), 7.07-7.17 (m, 3H), 7.25 (d, 1H), 7.37 (dd, 1H), 7.45 (d, 2H), 9.51

521

(s, 1H).

ESI-Mass; 447 [M+H]

実施例348

5 4-{2-{2-[3-フルオロ-4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) ベンジルアミノ] -4-メトキシフェニル} ビニル} フェノール

酢酸 4-[2-(2-アミノ-4-メトキシフェニル) ビニル] フェニル エステル240mgと、塩化3-フルオロ-4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) ベンゾイル塩酸塩660mgから、上記実施例152の合成法に準じて合成し、標題化合物を273mg得た。

¹H-NMR (400MHz, DMSO-d₆); δ (ppm) 1.31-1.38 (m, 2H), 1.42-1.49 (m, 4H), 2.34-2.42 (m, 4H), 2.61 (t, 2H), 3.58 (s, 3H), 4.07 (t, 2H), 4.26 (d, 2H), 5.92 (d, 1H), 6.14 (dd, 1H), 6.33 (t, 1H), 6.73 (d, 2H), 6.76 (d, 1H), 7.07-7.18 (m, 3H), 7.17 (d, 1H), 7.29 (d, 1H), 7.41 (d, 2H), 9.44 (s, 1H).

ESI-Mass; 477 [M+H]

実施例349

10

15

20 3-[3-フルオロ-4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) ベンジルアミノ]-4-[2-(4-ヒドロキシフェニル) ビニル] フェノール

522

 1 H-NMR (400MHz, DMSO-d₆); δ (ppm) 1.30-1.38 (m, 2H), 1.42-1.49 (m, 4H), 2.34-2.44 (m, 4H), 2.62 (t, 2H), 4.07 (t, 2H), 4.22 (d, 2H), 5.81 (d, 1H), 5.98 (dd, 1H), 6.21 (t, 1H), 6.68 (d, 1H), 6.72 (d, 2H), 7.04-7.20 (m, 5H), 7.39 (d, 2H), 9.01 (s, 1H), 9.40 (s, 1H).

10 ESI-Mass; 463 [M+H]

5

15

実施例350

 1 H-NMR (400MHz, DMSO-d₆); δ (ppm) 0.95 (t, 3H), 1.29-1.38 (m, 2H), 1.41-1.49 (m, 4H), 2.33-2.42 (m, 4H), 2.60 (t, 2H), 2.97 (q, 2H), 4.05 (t, 2H), 4.08 (s, 2H), 6.75 (d, 2H), 6.97-7.15 (m, 7H), 7.34 (d, 2H), 7.35 (d, 1H), 7.58 (dd, 1H), 9.55 (s, 1H).

5 ESI-Mass; 475 [M+H]

実施例351

10

15

20

 $4-\{2-\{2-[3-7ルオロ-4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) ベンジルアミノ] <math>-4-$ メトキシフェニル $\}$ ビニル $\}$ フェノール20 0 m g から、上記実施例 36 の合成法に準じて合成し、標題化合物を179 m g 得た。

 1 H-NMR (400MHz, DMSO-d₆); δ (ppm) 0.96 (t, 3H), 1.30-1.39 (m, 2H), 1.40-1.49 (m, 4H), 2.33-2.43 (m, 4H), 2.61 (t, 2H), 2.97 (q, 2H), 3.69 (s, 3H), 4.04 (t, 2H), 4.09 (s, 2H), 6.57-6.62 (m, 2H), 6.73 (d, 2H), 6.89 (d, 1H), 7.03-7.13 (m, 3H), 7.24 (d, 1H), 7.30 (d, 2H), 7.50 (d, 1H), 9.50 (s, 1H).

ESI-Mass; 505 [M+H]

実施例352

5

3-[3-7ルオロ-4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ)ベンジルアミノ] -4-[2-(4-ヒドロキシフェニル) ビニル] フェノール77mgから、上記実施例36の合成法に準じて合成し、標題化合物を59mg得た。

- 15 ESI-Mass; 491 [M++H]

製造例114

2-(3'-ベンジルオキシ-5-メトキシビフェニル-2-イル)-6-メトキシナフタレン

525

15 標題化合物を181mg得た。

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 3.89 (s, 3H), 3.91 (s, 3H), 4.73 (s, 2H), 6.76-7.65 (m, 18H).

実施例353

20 1-{2-[5'-メトキシ-2'-(6-メトキシナフタレン-2-イル)
ビフェニル-3-イルオキシ] エチル} ピペリジン

526

2-(3'-ベンジルオキシ-5-メトキシビフェニル-2-イル)-6
ーメトキシナフタレン205mgから、上記実施例22の合成法に準じて合成し、5'-メトキシー2'-(6-メトキシナフタレン-2-イル)ビフェニル-3-オールを176mg得た。5'-メトキシー2'-(6-メトキシナフタレン-2-イル)ビフェニル-3-オール276mgをN,Nージメチルホルムアミド7m1に溶解し、炭酸カリウム220mg、1-(2-クロロエチル)ピペリジン280mgを順次加え、60℃で2時間撹拌した。水を加え撹拌し、酢酸エチルで抽出後、水、飽和食塩水で順次洗浄し、溶媒を減圧留去した。残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン-酢酸エチル系)で精製し、標題化合物を319mg得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 1.35-1.43 (m, 2H), 1.49-1.57 (m, 4H), 2.26-2.33 (m, 4H), 2.54 (t, 2H), 3.78 (t, 2H), 3.89 (s, 6H), 6.69-6.81 (m, 4H), 6.98-7.11 (m, 5H), 7.42 (dd, 1H), 7.48 (d, 1H), 7.63-7.66 (m, 2H).

実施例354

5

10

15

6-[5-ヒドロキシ-3'-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) ビフェニル-2-イル] ナフタレン-2-オール

527

 $1-\{2-[5]$ ーメトキシー2' -(6-メトキシナフタレンー2ーイル)ビフェニルー3ーイルオキシ] エチル $\}$ ピペリジン317mgから、上記実施例111の合成法に準じて合成し、標題化合物を208mg得た。

5 H-NMR (400MHz, DMSO-d₆); δ (ppm) 1.35-1.42 (m, 6H), 2.08-2.18 (m, 4H), 2.34 (t, 2H), 3.66 (t, 2H), 6.54 (s, 1H), 6.67-6.75 (m, 2H), 6.79-6.89 (m, 3H), 6.98-7.03 (m, 2H), 7.11 (t, 1H), 7.27 (d, 1H), 7.39 (d, 1H), 7.57 (s, 1H), 7.62 (d, 1H), 9.64 (brs, 2H).

ESI-Mass; 440 [M+H]

10

製造例115

2-(2-ヨード-4-メトキシフェニル)-6-メトキシー1,2,3, 4-テトラヒドロナフタレン

標題化合物は、J. Org. Chem., 1984, 49, 29
 6を参考にして合成した。5ーメトキシー2ー(6ーメトキシー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレンー2ーイル)フェニルアミン5.0gを、酢酸50mlおよび濃硫酸2mlに溶解し、氷冷下、亜硝酸ナトリウム1.3gの水(20ml)溶液を30分間で滴下し、そのまま30分間撹拌した。ヨ

528

ウ化カリウム3.5 gおよびヨウ素2.7 gの水(30m1)溶液を30分間で滴下し、室温で3時間撹拌した。氷冷下、濃アンモニア水および飽和炭酸ナトリウム水溶液で反応液を中和し、酢酸エチルで抽出後、チオ硫酸ナトリウム水溶液、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン-酢酸エチル系)で精製し、標題化合物を3.1 g得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 1.90 (ddd, 1H), 2.02-2.10 (m, 1H), 2.69 (dd, 1H), 2.86-2.92 (m, 1H), 2.95-3.05 (m, 2H), 3.19 (dddd, 1H), 3.78 (s, 3H), 3.79 (s, 3H), 6.68 (d, 1H), 6.72 (dd, 1H), 6.90 (dd, 1H), 7.02 (d, 1H), 7.12 (d, 1H), 7.41 (d, 1H).

製造例116

5

10

15

20

 $4-\{2-[5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラ$ $ヒドロナフタレン-2-イル)フェニル]エチル}フェノール$

た。この化合物557mgを用い、上記実施例22の合成法に準じて合成し、

標題化合物を482mg得た。

¹H-NMR (400MHz, DMSO-d₆); δ (ppm) 1.72-1.86 (m, 2H), 2.59-2.74 (m, 4H), 2.76-2.85 (m, 4H), 2.90-2.99 (m, 1H), 3.69 (s, 6H), 6.60 (d, 2H), 6.62-6.68 (m, 2H), 6.70-6.75 (m, 2H), 6.89-6.96 (m, 3H), 7.16 (d, 1H), 9.11 (s, 1H).

実施例355

5

10

15

 $6-\{4-$ ビドロキシ $-2-\{2-[4-(2-$ ピペリジン-1-イルエトキシ) フェニル $\}$ エチル $\}$ フェニル $\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

4-{2-[5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレンー2-イル)フェニル]エチル}フェノールと、1-(2-クロロエチル)ピペリジン塩酸塩から、上記製造例40の合成法に準じて合成した、1-{2-{4-{2-[5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル)フェニル]エチル}フェノキシ}エチル}ピペリジン167mgから、上記実施例111の合成法に準じて合成し、標題化合物を116mg得た。

¹H-NMR (400MHz, DMSO-d₆); δ (ppm) 1.30-1.38 (m, 2H), 1.42-1.49 (m, 4H), 20 1.64-1.80 (m, 2H), 2.32-2.43 (m, 4H), 2.53-2.62 (m, 4H), 2.63-2.78 (m, 6H), 2.81-2.90 (m, 1H), 3.97 (t, 2H), 6.44-6.49 (m, 2H), 6.4-6.59 (m, 2H), 6.75-6.82 (m, 3H), 6.98-7.04 (m, 3H), 8.99 (s, 1H), 9.03 (s, 1H).

530

ESI-Mass; 472 [M+H]

実施例356

 $4-\{2-[5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-F)\}$ ラヒドロナフタレン-2-(4-1) フェニル] エチル $\{2-(2-1)\}$ フェノールと、 $\{2-(2-1)\}$ フェノールと、 $\{2-(2-1)\}$ アゼパン塩酸塩から、上記製造例 $\{4-(2-1)\}$ の合成法に準じて合成した、 $\{2-(4-(2-[5-\lambda+2)-2-(6-\lambda+2)-1, 2, 3, 4-F)\}$ ビアーフタレン $\{2-(4-1)\}$ フェーノキシ $\{2-(4-1)\}$ アゼパン $\{2-(4-1)\}$ フェーノキシ $\{2-(4-1)\}$ アゼパン $\{2-(4-1)\}$ アゼパン $\{2-(4-1)\}$ フェール $\{2-(4-1)\}$ アゼパン $\{2-(4-1)\}$ アゼパン $\{2-(4-1)\}$ アゼパン $\{2-(4-1)\}$ アゼパン $\{3-(4-1)\}$ アゼパン $\{4-(4-1)\}$ アゼパン $\{4-($

15 ¹H-NMR (400MHz, DMSO-d₆); δ (ppm) 1.47-1.58 (m, 8H), 1.63-1.81 (m, 2H),
2.53-2.90 (m, 15H), 3.96 (t, 2H), 6.44-6.49 (m, 2H), 6.53-6.59 (m, 2H),
6.74-6.81 (m, 3H), 6.98-7.04 (m, 3H), 8.99 (s, 1H), 9.03 (s, 1H).
ESI-Mass; 486 [M*+H]

20 実施例357

10

 $6-\{2-\{2-\{4-(2-ジイソプロピルアミノエトキシ) フェニル]$ エチル $\}$ $-4-ヒドロキシフェニル<math>\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフ

531

タレンー2ーオール

 $4-\{2-[5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル) フェニル] エチル<math>\}$ フェノールと、 $(2-\rho 2)$ フェチル $\}$ ジイソプロピルアミン塩酸塩から、上記製造例 $\{4-1\}$ を 準じて合成した、ジイソプロピルー $\{2-\{4-\{2-[5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル) フェニル<math>\}$ エチル $\}$ フェノキシ $\}$ エチル $\}$ アミン $\{1-1\}$ アミン $\{1-1\}$ を 例 $\{1-1\}$ の合成法に準じて合成し、標題化合物を $\{1-1\}$ の合成法に

10 1 H-NMR (400MHz, DMSO-d₆); δ (ppm) 0.95 (d, 12H), 1.63-1.81 (m, 2H), 2.53-2.60 (m, 2H), 2.64-2.78 (m, 8H), 2.80-2.89 (m, 1H), 2.98 (hept, 2H), 3.79 (t, 2H), 6.44-6.49 (m, 2H), 6.54-6.59 (m, 2H), 6.75 (d, 2H), 6.79 (d, 1H), 6.98-7.04 (m, 3H), 8.99 (s, 1H), 9.03 (s, 1H).

ESI-Mass; 488 [M+H]

15

5

製造例117

1-ベンジルオキシー4-エチニルー2-フルオロベンゼン

4 - ブロモー 2 - フルオロフェノール 2. 0 g をアセトン 4 0 m 1 に溶解 20 し、炭酸カリウム 2. 0 g、臭化ベンジル 1. 5 m 1 を順次加え、50℃で

2時間撹拌した。水を加え撹拌し、酢酸エチルで抽出後、水、飽和食塩水で 順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得た、1 ーベンジルオキシー4ーブロモー2ーフルオロベンゼン3.3g、(トリメチ ルシリル) アセチレン1.5g、ジクロロビス(トリフェニルホスフィン) パラジウム(II) 370mgおよびヨウ化銅(I) 50mgを、トリエチ 5 ルアミン30mlおよびピリジン15mlに懸濁し、窒素雰囲気下、80℃ で1.5時間撹拌した。不溶物をろ去した後、ろ液を5N塩酸で中和した。 酢酸エチルで抽出後、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウム で乾燥後、溶媒を減圧留去して得た残渣に、メタノール40m1、2N水酸 化ナトリウム水溶液5m1を順次加え、80℃で45分間撹拌した後、1N 10 塩酸で中和した。酢酸エチルで抽出後、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水 硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をNHシリカゲルカ ラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル系)で精製し、標題化合物 を2.2 g得た。

製造例118

2ーフルオロー4ー {2-[5-メトキシー2-(6-メトキシー1, 2,
 3, 4ーテトラヒドロナフタレン-2-イル) フェニル] エチル} フェノール

533

1-ベンジルオキシー4-エチニルー2-フルオロベンゼンと、2-(2 -ヨードー4-メトキシフェニル)-6-メトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレンから、上記製造例45の合成法に準じて合成した、2-[2-(4-ベンジルオキシー3-フルオロフェニルエチニル)-4-メトキシフェニル]-6-メトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン776mgから、上記実施例22の合成法に準じて合成し、標題化合物を546mg得た。

 1 H-NMR (400MHz, DMSO-d₆); δ (ppm) 1.68-1.86 (m, 2H), 2.59-2.86 (m, 8H), 2.89-2.98 (m, 1H), 3.69 (s, 6H), 6.63-6.67 (m, 2H), 6.70-6.80 (m, 4H), 6.88-6.95 (m, 2H), 7.15 (d, 1H), 9.53 (s, 1H).

実施例358

5

10

15

 $6-\{2-\{2-\{3-7ルオロ-4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) フェニル] エチル\} -4-ヒドロキシフェニル\} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール$

2ーフルオロー4ー {2ー [5ーメトキシー2ー(6ーメトキシー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレンー2ーイル) フェニル] エチル} フェノールと、1ー(2ークロロエチル) ピペリジン塩酸塩から、上記製造例40の合成法に準じて合成した、1ー {2ー {2ーフルオロー4ー {2ー [5ーメトキシー2ー(6ーメトキシー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレンー2ーイル) フェニル] エチル} フェノキシ} エチル} ピペリジン175mg

534

から、上記実施例111の合成法に準じて合成し、標題化合物を123mg 得た。

 1 H-NMR (400MHz, DMSO-d₆); δ (ppm) 1.30-1.38 (m, 2H), 1.42-1.50 (m, 4H), 1.60-1.80 (m, 2H), 2.33-2.43 (m, 4H), 2.52-2.63 (m, 4H), 2.64-2.89 (m, 7H), 4.04 (t, 2H), 6.45-6.50 (m, 2H), 6.54-6.58 (m, 2H), 6.79 (d, 1H), 6.83 (d, 1H), 6.96-7.04 (m, 3H), 8.99 (s, 1H), 9.04 (s, 1H).

ESI-Mass; 490 [M+H]

実施例359

5

10 $6-\{2-\{2-[4-(2-rゼパン-1-イルエトキシ)-3-フルオロフェニル] エチル\} -4-ヒドロキシフェニル\} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール$

2-フルオロー4-{2-[5-メトキシー2-(6-メトキシー1,2,3,4-テトラヒドロナフタレンー2-イル)フェニル]エチル}フェノールと、1-(2-クロロエチル)アゼパン塩酸塩から、上記製造例40の合成法に準じて合成した、1-{2-{2-フルオロー4-{2-[5-メトキシー2-(6-メトキシー1,2,3,4-テトラヒドロナフタレンー2-イル)フェニル]エチル}フェノキシ}エチル}アゼパン203mgから、上記実施例111の合成法に準じて合成し、標題化合物を119mg得た。

1H-NMR(400MHz,DMSO-d₆);δ(ppm)1.46-1.58(m,8H),1.62-1.80(m,2H),2.52-2.89(m,15H),4.01(t,2H),6.44-6.49(m,2H),6.53-6.59(m,2H),

WO 2004/058682

535

6.79 (d, 1H), 6.83 (d, 1H), 6.93-7.04 (m, 3H), 8.99 (s, 1H), 9.04 (s, 1H).

ESI-Mass; 504 [M+H]

5 実施例360

 $6-\{2-\{2-\{4-(2-\tilde{y})\}\}\}$ $-4-\tilde{y}$ $-4-\tilde{y}$

2ーフルオロー4ー{2ー[5ーメトキシー2ー(6ーメトキシー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレンー2ーイル)フェニル]エチル}フェノールと、(2ークロロエチル)ジイソプロピルアミン塩酸塩から、上記製造例40の合成法に準じて合成した、{2ー{2ーフルオロー4ー{2ー[5ーメトキシー2ー(6ーメトキシー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレンー2ーイル)フェニル]エチル}フェノキシ}エチル}ジイソプロピルアゼパン199mgから、上記実施例111の合成法に準じて合成し、標題化合物を104mg得た。

 1 H-NMR (400MHz, DMSO-d₆); δ (ppm) 0.95 (d, 12H), 1.62-1.79 (m, 2H), 2.50-2.62 (m, 2H), 2.64-2.88 (m, 9H), 2.98 (hept, 2H), 3.85 (t, 2H), 6.44-6.49 (m, 2H), 6.52-6.58 (m, 2H), 6.79 (d, 1H), 6.83 (d, 1H), 6.92-7.03 (m, 3H), 8.99 (s, 1H), 9.04 (s, 1H).

ESI-Mass; 506 [M+H]

536

製造例119

2-クロロ-N-エチルアセトアミド

$$CI \xrightarrow{N} H$$

5 エチルアミン塩酸塩5.0gを、5N水酸化ナトリウム水溶液35m1に溶解し、ジクロロメタン50m1を加え、氷冷下で、塩化クロロアセチル6m1を滴下し、室温で1.5時間撹拌した。ジエチルエーテルで抽出後、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去し、標題化合物を6.0g得た。

10 ¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 1.20 (t, 3H), 3.36 (dt, 2H), 4.04 (s, 2H), 6.55 (brs, 1H).

製造例120

2-クロロ-N-イソプロピルアセトアミド

15

イソプロピルアミン3.0 g から、上記製造例119の合成法に準じて合成し、標題化合物を4.2 g 得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$ (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 1.20 (d, 6H), 4.02 (s, 2H), 4.05-4.14 (m, 1H), 6.36 (brs, 1H).

20

製造例121

2-クロローN-シクロプロピルアセトアミド

537

シクロプロピルアミン 5.0 g から、上記製造例 119 の合成法に準じて合成し、標題化合物を 8.5 g 得た。

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 0.56-0.60 (m, 2H), 0.81-0.86 (m, 2H), 2.72-2.78 (m, 1H), 4.02 (s, 2H), 6.62 (brs, 1H).

5

製造例122

2-クロロ-N-シクロヘキシルアセトアミド

シクロヘキシルアミン 5.0 g から、上記製造例 119 の合成法に準じて 10 合成し、標題化合物を 7.0 g 得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 1.14-1.25 (m, 3H), 1.33-1.44 (m, 2H), 1.59-1.67 (m, 1H), 1.69-1.76 (m, 2H), 1.89-1.96 (m, 2H), 3.74-3.84 (m, 1H), 4.02 (s, 2H), 6.42 (brs, 1H).

15 製造例123

2-クロローN-(2-メトキシエチル)アセトアミド

$$CI \longrightarrow N \longrightarrow O$$

2-メトキシエチルアミン 5.0 g から、上記製造例 119 の合成法に準じて合成し、標題化合物を 7.0 g 得た。

20 $^{1}\text{H-NMR}$ (400MHz, DMS0-d₆); δ (ppm) 3.23 (s, 3H), 3.21-3.36 (m, 4H), 4.04 (s, 2H), 8.25 (s, 1H).

製造例124

2-クロローN-(2-メチルスルファニルエチル)アセトアミド

538

2-(メチルチオ) エチルアミン3. 0 g から、上記製造例 1 1 9 の合成 法に準じて合成し、標題化合物を 3 . 5 g 得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 2.13 (s, 3H), 2.68 (t, 2H), 3.53 (dt, 2H), 4.07 (s, 2H), 6.98 (brs, 1H).

製造例125

5

2-クロロ-N-(2-フルオロエチル)アセトアミド

$$CI \xrightarrow{N} H$$

10 2-フルオロエチルアミン塩酸塩2.2gから、上記製造例119の合成 法に準じて合成し、標題化合物を2.3g得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$ (400MHz, CDCl $_{3}$); δ (ppm) 3.60 (dt, 1H), 3.67 (dt, 1H), 4.08 (s, 2H), 4.47 (t, 1H), 4.59 (t, 1H), 6.96 (brs, 1H).

15 製造例126

2-クロロ-N-フェニルアセトアミド

$$CI \longrightarrow N$$

アニリン5.0gから、上記製造例119の合成法に準じて合成し、標題化合物を8.2g得た。

20 $^{1}\text{H-NMR}$ (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 4.18 (s, 2H), 7.16 (t, 1H), 7.35 (t, 2H), 7.53 (d, 2H), 8.22 (brs, 1H).

製造例127

2-クロロ-N-(1 , 2 , 6 , 6 -ペンタメチルピペリジン-4-イル)アセトアミド

$$CI \xrightarrow{N} \stackrel{H}{\underbrace{N}}$$

4-アミノー1, 2, 2, 6, 6-ペンタメチルピペリジン3.0gから、 5 上記製造例119の合成法に準じて合成し、標題化合物を2.5g得た。 ¹H-NMR(400MHz, CDCl₃);δ(ppm)1.08(s, 6H), 1.16(s, 6H), 1.32(dd, 2H), 1.79-1.83(m, 2H), 2.25(s, 3H), 4.02(s, 2H), 4.10-4.21(m, 1H), 6.29(brs, 1H).

10 製造例128

2-クロロ-1-(1, 4-ジオキサ-8-アザスピロ [4.5] デカ-8

$$CI \longrightarrow N \longrightarrow O$$

1, 4-ジオキサー8-アザスピロ [4.5] デカン3.3 m l から、上 15 記製造例 1 1 9 の合成法に準じて合成し、標題化合物を3.8 g 得た。 ¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 1.72 (t, 2H), 1.79 (t, 2H), 3.59 (t, 2H), 3.72 (t, 2H), 4.00 (s, 4H), 4.09 (s, 2H).

製造例129

20 $2-\beta \Box \Box - N - (2-\beta \Box + 2 \Box + 2$

540

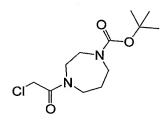
N-(2-メトキシエチル) メチルアミン410mgから、上記製造例119の合成法に準じて合成し、標題化合物を585mg得た。

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 2.99 (s, 1.5H), 3.16 (s, 1.5H), 3.35 (s, 3H), 3.49-3.60 (m, 4H), 4.10 (s, 1H), 4.19 (s, 1H).

5

製造例130

 $4-(2-\rho$ ロロアセチル) -[1, 4] ジアゼパン-1-カルボン酸 tert-ブチルエステル



10 [1,4] ジアゼパン-1-カルボン酸 tertーブチルエステル4.
 9mlから、上記製造例119の合成法に準じて合成し、標題化合物を6.
 5g得た。

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 1.45 (s, 4.5H), 1.46 (s, 4.5H), 1.81-1.97 (m, 2H), 3.35-3.69 (m, 8H), 4.09 (s, 1H), 4.10 (s, 1H).

15

製造例131

1-アゼパン-1-イル-2-クロロエタノン

$$CI \longrightarrow N$$

ヘキサメチレンイミン2.9 m l をテトラヒドロフラン25 m l に溶解し、 20 トリエチルアミン3.5 m l を加えた。氷冷下で塩化クロロアセチル2.0 m l を加え、室温まで昇温しながら1.5 時間撹拌した。10%クエン酸水

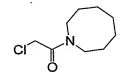
541

溶液を加え、酢酸エチルで抽出後、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル系)で精製し、標題化合物を3.5g得た。

5 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 1.55-1.65 (m, 4H), 1.70-1.82 (m, 4H), 3.48-3.58 (m, 4H), 4.09 (s, 2H).

製造例132

1-アゾカン-1-イル-2-クロロエタノン



10

ヘプタメチレンイミン3. 2m1から、上記製造例131の合成法に準じて合成し、標題化合物を4.4g得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 1.50-1.57 (m, 4H), 1.60-1.68 (m, 2H), 1.72-1.82 (m, 4H), 3.43-3.51 (m, 4H), 4.09 (s, 2H).

15

製造例133

2-クロロ-1-(4-メチルピペリジン-1-イル)エタノン

$$CI \nearrow N$$

4-メチルピペリジン3.0mlから、上記製造例131の合成法に準じ 20 て合成し、標題化合物を3.7g得た。

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 0.97 (d, 3H), 1.07-1.28 (m, 2H), 1.61-1.77 (m, 3H), 2.63 (ddd, 1H), 3.09 (ddd, 1H), 3.82 (ddd, 1H), 4.07

542

(dd, 2H), 4.52 (ddd, 1H).

製造例134

2-クロロ-N-シクロヘキシル-N-メチルアセトアミド

5

10

N-メチルシクロヘキシルアミン3. 3m1から、上記製造例131の合成法に準じて合成し、標題化合物を3.7g得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 1.02-1.18 (m, 1H), 1.30-1.47 (m, 3H), 1.49-1.58 (m, 1H), 1.64-1.92 (m, 5H), 2.84 (s, 1.5H), 2.92 (s, 1.5H), 3.51-3.60 (m, 0.5H), 4.07 (s, 1H), 4.10 (s, 1H), 4.33-4.43 (m, 0.5H).

製造例135

2-クロロ-N, N-ビス (2-メトキシエチル) アセトアミド

15

ビス(2-メトキシエチル)アミン3.8mlから、上記製造例131の合成法に準じて合成し、標題化合物を3.8g得た。

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 3.33 (s, 6H), 3.51 (t, 2H), 3.56 (s, 4H), 3.62 (t, 2H), 4.24 (s, 2H).

20 製造例136

1-アゼチジン-1-イル-2-クロロエタノン

543

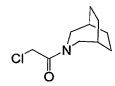
アゼチジン塩酸塩 2. 4 g から、上記製造例 1 3 1 の合成法に準じて合成し、標題化合物を 8 2 2 m g 得た。

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 2.29-2.39 (m, 2H), 3.88 (s, 2H), 4.10 (t, 2H), 4.30 (t, 2H).

5

製造例137

1-(3-アザビシクロ[3.2.2] ノナ-3-イル)-2-クロロエタ ノン

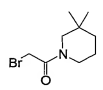


10 3-アザビシクロ[3.2.2]ノナン1.2gから、上記製造例131 の合成法に準じて合成し、標題化合物を1.6g得た。

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 1.59-1.77 (m, 8H), 2.06-2.14 (m, 2H), 3.60 (d, 2H), 3.73 (d, 2H), 4.14 (s, 2H).

15 製造例138

2-ブロモー1-(3,3-ジメチルピペリジン-1-イル)エタノン



3,3-ジメチルピペリジン250mgをジクロロメタン3m1に溶解し、 5N水酸化ナトリウム水溶液1.1m1を加え、氷冷下で塩化ブロモアセチ 20 ル0.2m1を滴下し、室温で1時間撹拌した。ジエチルエーテルで抽出後、 10%クエン酸水溶液、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで 乾燥後、溶媒を減圧留去し、標題化合物を420mg得た。 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 0.94 (s, 3H), 0.97 (s, 3H), 1.40-1.45 (m, 2H), 1.56-1.62 (m, 1H), 1.68-1.76 (m, 1H), 3.11 (s, 1H), 3.26 (s, 1H), 3.39 (t, 1H), 3.53 (t, 1H), 3.87 (d, 2H).

5 製造例139

1-(7-アザビシクロ [2.2.1] ヘプター<math>7-イル)-2-ブロモエタノン

7-アザビシクロ [2.2.1] ヘプタン塩酸塩250mgから、上記製10 造例138の合成法に準じて合成し、標題化合物を320mg得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃);δ(ppm) 1.45-1.58 (m, 4H), 1.79-1.96 (m, 4H), 3.78 (s, 2H), 4.24 (t, 1H), 4.64 (t, 1H).

製造例140

15 2 - ブロモー1 - (2, 2, 6, 6 - テトラメチルピペリ·ジン-1 - イル) エタノン

2, 2, 6, 6 ーテトラメチルピペリジン4. 1 m l から、上記製造例 1 3 8 の合成法に準じて合成し、標題化合物を 4. 8 g 得た。

20 $^{1}\text{H-NMR}$ (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 1.48 (s, 12H), 1.78 (s, 6H), 3.99 (s, 2H).

製造例141

545

tertーブチル (2-エトキシエチル)メチルカルバメート

2-エトキシエチルアミン502mgを水4mlに溶解し、1,4-ジオキサン10mlを加え、氷冷下、1N水酸化ナトリウム水溶液6ml、二炭 酸ジーtertーブチル1.4gを順次加えた。室温まで昇温しながら一晩時間撹拌した。水を加え、ジエチルエーテルで抽出後、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去し、tertーブチル (2-エトキシエチル)カルバメートを1.1g得た。60%水素化ナトリウム253mgをテトラヒドロフラン2mlに懸濁し、氷冷下、tertーブチル (2-エトキシエチル)カルバメート1.1gのテトラヒドロフラン(8ml)溶液を滴下した。室温まで昇温しながら30分間撹拌した後、氷冷下でヨウ化メチル0.7mlを加え、室温まで昇温しながら一晩時間撹拌した。水を加え、酢酸エチルで抽出後、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去し、標題化合物を1.2g得た。

15 ¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 1.19 (t, 3H), 1.46 (s, 9H), 2.91 (s, 3H), 3.32-3.42 (m, 2H), 3.45-3.57 (m, 4H).

製造例142

2-クロロ-N-(2-エトキシエチル)-N-メチルアセトアミド

20

tertーブチル (2-エトキシエチル)メチルカルバメート1.2gをジクロロメタン6mlに溶解し、氷冷下でトリフルオロ酢酸6mlを加えた。室温まで昇温しながら30分間撹拌した後、溶媒を減圧留去して得た、(2-エトキシエチル)メチルアミントリフルオロ酢酸塩(粗生成物)2.

546

3 gから、上記製造例119の合成法に準じて合成し、標題化合物を799 mg得た。

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 1.14-1.21 (m, 3H), 2.99 (s, 1.5H), 3.16 (s, 1.5H), 3.43-3.61 (m, 6H), 4.09 (s, 1H), 4.21 (s, 1H).

5

製造例143

2-クロローN-シクロブチル-N-メチルアセトアミド

シクロブチルアミンから、上記製造例 141 の合成法に準じて合成した、10 tertーブチル シクロブチルメチルカルバメート 1.0 g から、上記製造例 142 の合成法に準じて合成し、標題化合物を801 m g 得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 1.62-1.80 (m, 2H), 2.05-2.35 (m, 4H), 2.96 (s, 1.5H), 3.02 (s, 1.5H), 4.07 (s, 1H), 4.10 (s, 1H), 4.28-4.43 (m, 0.5H), 4.84-4.94 (m, 0.5H).

15

製造例144

2-クロローN-(3-メトキシプロピル)-N-メチルアセトアミド

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 1.79-1.89 (m, 2H), 2.94 (s, 1.5H), 3.09 (s, 1.5H), 3.32 (s, 1.5H), 3.33 (s, 1.5H), 3.35-3.48 (m, 4H), 4.06 (s,

547

1H), 4.15 (s, 1H).

製造例145

2-クロローN-メチルーN-[(S)-テトラヒドロフラン-2-イルメチル]アセトアミド

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 1.46-1.58 (m, 1H), 1.81-2.08 (m, 3H), 3.02 (s, 1H), 3.14-3.22 (m, 2.5H), 3.35 (dd, 0.5H), 3.50 (dd, 0.5H), 3.71-3.80 (m, 1.5H), 3.82-3.89 (m, 1H), 4.00-4.14 (m, 2.5H), 4.27 (d, 0.5H).

15

10

5

製造例146

2-クロローN-メチルーN-[(R) ーテトラヒドロフランー2-イルメチル] アセトアミド

20 (R) ーテトラヒドロフルフリルアミンから、上記製造例 141 の合成法に準じて合成した、tert ーブチル メチル [(R) ーテトラヒドロフランー 2 ーイルメチル] カルバメート 1 . 3 g から、上記製造例 142 の合成法に準じて合成し、標題化合物を 9 0 9 m g 得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$ (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 1.46-1.58 (m, 1H), 1.81-2.08 (m, 3H),

548

3. 02 (s, 1H), 3. 14-3. 22 (m, 2. 5H), 3. 35 (dd, 0. 5H), 3. 50 (dd, 0. 5H), 3. 71-3. 80 (m, 1. 5H), 3. 82-3. 89 (m, 1H), 4. 00-4. 14 (m, 2. 5H), 4. 27 (d, 0. 5H).

5 製造例147

2-クロロ-N-メチル-N- (テトラヒドロピラン-4-イル) アセトア ミド

4-テトラヒドロピラニルアミンから、上記製造例 141 の合成法に準じ 10 て合成した、 tert-ブチル メチル (テトラヒドロピラン-4-イル) カルバメート 376 m g から、上記製造例 142 の合成法に準じて合成し、標題化合物を 198 m g 得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 1.51-1.82 (m, 4H), 1.88-1.97 (m, 1H), 2.86 (s, 1H), 2.95 (s, 2H), 3.45-3.54 (m, 2H), 3.97-4.12 (m, 3.5H), 4.60-4.70 (m, 0.5H).

製造例148

15

20

2-クロローN-メチルーN- (テトラヒドロピラン-4-イルメチル) アセトアミド

$$CI \longrightarrow N$$

4ーアミノメチルテトラヒドロピランから、上記製造例141の合成法に 準じて合成した、tertーブチル メチル (テトラヒドロピランー4ーイルメチル) カルバメート249mgから、上記製造例142の合成法に進じ

549

て合成し、標題化合物を100mg得た。

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 1.27-1.43 (m, 2H), 1.52-1.62 (m, 2H), 1.74-2.02 (m, 1H), 2.97 (s, 1H), 3.11 (s, 2H), 3.19-3.42 (m, 4H), 3.93-4.03 (m, 2H), 4.05-4.11 (m, 2H).

5

実施例361

N-x+y-N-[5-y++y-2-(6-y++y-1, 2, 3, 4-y+y-1)] -4-(2-y+y-y-1) -4-(2-y+y-y-1) -4-(2-y+y-y-1) -4-y+y-y-1

10

15

20

エチル [5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル) フェニル] アミンと、塩化4-ブロモベンゾイルから、上記製造例 86 の合成法に準じて合成した、4-ブロモーNーエチルーNー [5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル) フェニル] ベンズアミド 299 mg 85 1, 4-ジオキサン <math>10 m 1 に懸濁し、1-(2-アミノエチル) ピペリジン 0.1 3 m 1、ナトリウム 1 e 1

550

3 m g 得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 1.21 (t, 3H), 1.40-1.47 (m, 2H), 1.52-1.57 (m, 4H), 1.71-1.89 (m, 1H), 2.32-2.42 (m, 4H), 2.49-2.56 (m, 2H), 2.64-2.90 (m, 4H), 3.07-3.15 (m, 2H), 3.75-4.00 (m, 8H), 4.54 (brs, 1H), 6.30-6.37 (m, 2H), 6.59-6.71 (m, 3H), 6.77-6.94 (m, 3H), 7.07-7.22 (m, 4H).

実施例362

5

15

20

エチル [5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒド10 ロナフタレン-2-イル) フェニル][4-(2-ピペリジン-1-イルエチルアミノ) ベンジル] アミン

N-xチルーN-[5-xトキシー2-(6-xトキシー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレンー2-4ル)フェニル]-4-(2-lll)ツンー1-4ルエチルアミノ)ベンズアミド237mgから、上記実施例337の合成法に準じて合成し、標題化合物を225mg得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 0.91 (t, 3H), 1.40-1.47 (m, 2H), 1.53-1.58 (m, 4H), 1.75-1.82 (m, 2H), 2.34-2.43 (m, 4H), 2.55 (t, 2H), 2.66-2.80 (m, 2H), 2.83-3.00 (m, 4H), 3.11 (t, 2H), 3.68-3.77 (m, 1H), 3.79 (s, 3H), 3.80 (s, 3H), 3.89 (s, 2H), 6.51 (dd, 2H), 6.67-6.72 (m, 3H), 6.77 (d, 1H), 6.97 (d, 1H), 7.03 (d, 2H), 7.14 (d, 1H).

実施例363

エチル [5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒド ロナフタレン-2-イル) フェニル $]\{4-[メチル(2-ピペリジン-1- イルエチル) アミノ] ベンジル\} アミン$

5

エチル [5-メトキシー2-(6-メトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒ ドロナフタレンー2-イル) フェニル][4-(2-ピペリジンー1-イルエチルアミノ) ベンジル] アミン123 mgから、上記製造例18 の合成法に準じて合成し、標題化合物を118 mg得た。

10 H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 0.91 (t, 3H), 1.40-1.47 (m, 2H), 1.58-1.64 (m, 4H), 1.74-1.82 (m, 2H), 2.38-2.50 (m, 6H), 2.68-2.80 (m, 2H), 2.82-2.99 (m, 7H), 3.45 (t, 2H), 3.69-3.78 (m, 1H), 3.80 (s, 3H), 3.81 (s, 3H), 3.90 (s, 2H), 6.58 (d, 2H), 6.67-6.73 (m, 3H), 6.78 (d, 1H), 6.97 (d, 1H), 7.07 (d, 2H), 7.15 (d, 1H).

15

実施例364

 $6-\{2-\{x \ne v\} \{4-[x \ne v) (2-v \lor v) \ne v = 1-v \lor v \ne v\}$ $= 2-\{x \ne v\} \}$ $= 2-\{x \ne v\} \}$

552

エチル [5ーメトキシー2ー(6ーメトキシー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレンー2ーイル)フェニル] {4ー[メチル(2ーピペリジンー1ーイルエチル)アミノ]ベンジル}アミン108mgをジクロロメタン5m1に溶解し、氷冷下、三臭化ほう素(1.0Mジクロロメタン溶液)1.0m1を加えた。室温まで昇温しながら30分間撹拌した後、氷冷下でメタノール2m1を加えた。飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出後、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去し、残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルムーメタノール系)で精製し、標題化合物を58mg得た。

 1 H-NMR (400MHz, DMS0-d₆); δ (ppm) 0.83 (t, 3H), 1.30-1.37 (m, 2H), 1.40-1.48 (m, 4H), 1.50-1.70 (m, 2H), 2.26-2.35 (m, 6H), 2.49-2.56 (m, 2H), 2.65-2.84 (m, 9H), 3.43-3.52 (m, 1H), 3.78 (s, 2H), 6.44-6.53 (m, 5H), 6.62 (d, 1H), 6.78 (d, 1H), 6.95 (d, 2H), 6.99 (d, 1H), 9.00 (brs, 1H), 9.06 (brs, 1H).

ESI-Mass; 514 [M+H]

実施例365

5

10

15

6-{2-{エチル [4-(2-ピペリジン-1-イルエチルアミノ) ベン 20 ジル] アミノ} -4-ヒドロキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒド ロナフタレン-2-オール

553

エチル [5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒ ドロナフタレン-2-イル) フェニル][4-(2-ピペリジン-1-イルエチルアミノ) ベンジル] アミン213 m g から、上記実施例364 の合成法に準じて合成し、標題化合物を142 m g 得た。

¹H-NMR (400MHz, DMSO-d₆); δ (ppm) 0.83 (t, 3H), 1.31-1.39 (m, 2H), 1.43-1.51 (m, 4H), 1.54-1.70 (m, 2H), 2.28-2.37 (m, 4H), 2.40 (t, 2H), 2.49-2.55 (m, 2H), 2.70-2.83 (m, 4H), 3.02 (q, 2H), 3.42-3.53 (m, 1H), 3.75 (s, 2H), 5.17 (t, 1H), 6.41 (d, 2H), 6.45-6.50 (m, 3H), 6.59 (d, 1H), 6.78 (d, 1H), 6.87 (d, 2H), 6.99 (d, 1H), 9.00 (brs, 1H), 9.04 (brs, 1H).

ESI-Mass; 500 [M++H]

実施例366

5

10

N-エチル-3-フルオローN-[5-メトキシー2-(6-メトキシー1,
 2,3,4-テトラヒドロナフタレン-2-イル)フェニル]-4-(8-メチル-8-アザビシクロ[3.2.1]オクター3ーイルオキシ)ベンズアミド

554

60%水素化ナトリウム187mgをN, N-ジメチルホルムアミド2m 1に懸濁し、氷冷下でトロピン599mgを加えた。室温まで昇温しながら 30分間撹拌した後、エチル[5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1.2. 3,4-テトラヒドロナフタレン-2-イル)フェニル]アミンと、塩化3. 5 4-ジフルオロベンゾイルから、上記製造例87の合成法に準じて合成した、 N-エチルー3, 4-ジフルオロ-N-[5-メトキシー2-(6-メトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレンー2-イル) フェニル] ベン ズアミド383mgのN, N-ジメチルホルムアミド(5m1)溶液を加え、 80℃で一晩時間撹拌した。放冷後、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、 10 酢酸エチルで抽出後、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水炭酸カリウムで乾 燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィ ー(クロロホルムーメタノール系)で精製し、標題化合物を143mg得た。 ¹H-NMR (400MHz, CDC1₃); δ (ppm) 0.66-0.74 (m, 0.5H), 1.23 (t, 3H). 1.83-2.16 (m, 9H), 2.28 (s, 3H), 2.45-2.57 (m, 0.5H), 2.66-2.91 (m, 4H), 15 3.08-3.14 (m, 2H), 3.77-3.83 (m, 6H), 3.85-3.96 (m, 2H), 4.48-4.55 (m, 1H), 6.57-7.15 (m, 10H).

実施例367

20 6-{2-{エチル [3-フルオロ-4-(8-メチル-8-アザビシクロ

555

[3. 2. 1] オクター3ーイルオキシ) ベンジル] アミノ} ー4ーヒドロキシフェニル} -5, 6, 7, 8ーテトラヒドロナフタレンー2ーオール

N-エチル-3-フルオロ-N-[5-メトキシ-2-(6-メトキシー 1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレン-2-イル) フェニル] -4-(8 5 ーメチルー8-アザビシクロ[3.2.1]オクター3-イルオキシ)ベン ズアミドから、上記実施例337の合成法に準じて合成した、エチル[3-フルオロー4ー(8-メチルー8-アザビシクロ[3.2.1]オクター3 -イルオキシ) ベンジル] [5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル)フェニル]アミン123mgから、 10 上記実施例111の合成法に準じて合成し、標題化合物を108mg得た。 $^{1}H-NMR$ (400MHz, DMS0-d₆); δ (ppm) 0.86 (t, 3H), 1.44-1.53 (m, 1H), 1.58-1.74 (m, 3H), 1.83-2.00 (m, 6H), 2.14 (s, 3H), 2.49-2.59 (m, 2H), 2.66-2.73 (m, 2H), 2.82 (q, 2H), 2.93-2.99 (m, 2H), 3.37-3.48 (m, 1H), 15 3.87 (dd, 2H), 4.51 (t, 1H), 6.44-6.52 (m, 3H), 6.62 (d, 1H), 6.77 (d, 1H), 6.84-6.89 (m, 2H), 6.98 (dd, 2H), 8.98 (brs, 1H), 9.09 (brs, 1H). ESI-Mass; 531 [M++H]

実施例368

20 $6 - \{2 - \{x \ne n \ [4 - (2 - l^2 - l^2 - l^2 - l - l^2 - l^2 + l^2) \land x \ne n\}$ $r \ge l\} - 4 - l + l^2 - l^$

556

タレンー2ーオール

5

10

15

20

4-ベンジルオキシ安息香酸1.2gをジクロロメタン20m1に溶解し、 塩化オキサリル 0. 7 m 1 と N, N - ジメチルホルムアミド 0. 0 5 m 1 を 加え、室温で一晩時間撹拌した後、溶媒を減圧留去して得た、塩化4ーベン ジルオキシベンゾイル全量にテトラヒドロフラン30m1、N、Nージイソ プロピルエチルアミン5m1、5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2,3, 4ーテトラヒドロナフタレンー 2ーイル)フェニルアミン 1. 0 g を順 次加え、室温で15分間撹拌した。反応液に1N塩酸を加え、酢酸エチルで 抽出後、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液と飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫 酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムク ロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル系)で精製して得た、4ーベンジ ルオキシ-N-[5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル)フェニル]ベンズアミド2.0gを、メ タノール40m1とテトラヒドロフラン20mlに溶解し、10%パラジウ ムー活性炭 0.3 g を加え、水素常圧雰囲気下で1時間撹拌した後、反応液 をろ過し、溶媒を減圧留去して得た、4-ヒドロキシ-N-「5-メトキシ ル)フェニル] ベンズアミド全量を、N, N-ジメチルホルムアミド30m 1に溶解し、炭酸セシウム3.4g、1-(2-クロロエチル)ピロリジン 塩酸塩773mgを順次加え、80℃で一晩時間撹拌した。反応液に飽和炭 酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出後、飽和食塩水で洗浄し、

5

10

20

無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン-酢酸エチル系)で精製して得た、N-[5-メトキシー2-(6-メトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレンー2ーイル)フェニル]ー4-(2-ピロリジンー1ーイルエトキシ)ベンズアミド1.3gから、上記実施例160の合成法に準じて合成し、標題化合物を243mg得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 0.92 (t, 3H), 1.28-1.75 (m, 2H), 1.83-1.88 (m, 4H), 2.62-2.77 (m, 8H), 2.86-2.97 (m, 4H), 3.52-3.59 (m, 1H), 3.88 (s, 2H), 4.06 (t, 2H), 6.54-6.59 (m, 3H), 6.65 (d, 1H), 6.69 (d, 2H), 6.85 (d, 2H), 7.03 (d, 2H), 7.07 (d, 2H).

ESI-Mass; 487 [M++H]

実施例369

6-{2-{エチル[3-フルオロ-4-(2-ピロリジン-1-イルエト 15 キシ)ベンジル]アミノ}-4-ヒドロキシフェニル}-5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

5-メトキシー2-(6-メトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル)フェニルアミン1. 3 g と、4-ベンジルオキシー3-フルオロ安息香酸1. 0 g から、上記実施例3 6 8 の合成法に準じて合成し、標題化合物を4 6 0 m g 得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$ (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 0.94 (t, 3H), 1.68-1.77 (m, 2H),

558

1.83-1.86 (m, 4H), 2.64 (d, 2H), 2.75-2.83 (m, 6H), 2.93-3.04 (m, 4H), 3.69-3.71 (m, 1H), 3.92 (s, 2H), 4.14 (t, 2H), 6.55-6.61 (m, 3H), 6.65 (d, 1H), 6.70 (t, 1H), 6.84 (d, 1H), 6.91-6.94 (m, 1H), 6.98 (s, 1H), 7.06 (d, 1H).

5 ESI-Mass; 505 [M+H]

製造例149

15

20

N-エチル-4-ヒドロキシ-N-[5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1,2,3,4-テトラヒドロナフタレン-2-イル)フェニル]ベンズア
10 ミド

5ーメトキシー2ー(6ーメトキシー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレンー2ーイル)フェニルアミン9.3gをテトラヒドロフラン100m1に溶解し、ピリジン8.0m1、無水酢酸6.2m1を順次加え、室温で一晩時間撹拌した。反応液に1N塩酸を加え、酢酸エチルで抽出後、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得た、Nー[5ーメトキシー2ー(6ーメトキシー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレンー2ーイル)フェニル]アセトアミド9.1gをテトラヒドロフラン100m1に溶解し、水素化リチウムアルミニウム2.7gを加え、2時間加熱還流した。氷冷下で濃アンモニア水1m1と無水硫酸マグネシウムを加えてろ過後、溶媒を減圧留去し、エチル[5ーメトキシー2ー(6ーメトキシー1, 2, 3, 4ーテトラヒド

ロナフタレン-2-イル)フェニル]アミンを8.8g得た。4ーベンジルオキシ安息香酸9.1gをジクロロメタン80m1に溶解し、塩化オキサリル5.1m1、N,Nージメチルホルムアミド0.05m1を順次加え、室温で一晩時間撹拌した後、溶媒を減圧留去して得た、塩化4ーベンジルオキシベンゾイル全量に、1,4ージオキサン100m1、N,Nージイソプロピルエチルアミン15m1、エチル[5ーメトキシー2ー(6ーメトキシー1,2,3,4ーテトラヒドロナフタレン-2ーイル)フェニル]アミン8.3gを順次加え、30分間加熱還流した。反応液に1N塩酸を加え、酢酸エチルで抽出後、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄し、

- 10 無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得た、4ーベンジルオキシーNーエチルーNー[5ーメトキシー2ー(6ーメトキシー1,2,3,4ーテトラヒドロナフタレンー2ーイル)フェニル]ベンズアミド(粗生成物)全量から、上記実施例22の合成法に準じて合成し、標題化合物を13g得た。

20 実施例370

5

N-xチルー4-ヒドロキシーN-[5-メトキシー2-(6-メトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレンー2-イル)フェニル]ベンズアミド250mgと、4-(2-クロロエチル)モルホリン塩酸塩140mgから、上記実施例368の合成法に準じて合成し、標題化合物を225mg得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 0.93 (t, 3H), 1.71-1.77 (m, 2H), 2.59-2.68 (m, 6H), 2.79-2.91 (m, 6H), 3.58-3.65 (m, 1H), 3.74-3.76 (m, 4H), 3.93 (s, 2H), 4.07 (t, 2H), 6.57-6.62 (m, 3H), 6.68 (d, 1H), 6.74 (d, 2H), 6.89 (d, 1H), 7.06 (d, 1H), 7.11 (d, 2H).

実施例371

5

10

15

N-xチルー4-ヒドロキシ-N-[5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル)フェニル] ベンズ

561

アミド500mgと、1-(3-クロロプロピル)ピペリジン塩酸塩298mgから、上記実施例368の合成法に準じて合成し、標題化合物を410mg得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 0.96 (t, 3H), 1.63-1.67 (m, 6H), 1.73-1.76 (m, 2H), 1.91-1.96 (m, 2H), 2.45-2.65 (m, 8H), 2.72-2.78 (m, 2H), 2.89-2.98 (m, 2H), 3.50-3.58 (m, 1H), 3.93-3.97 (m, 4H), 6.53 (s, 1H), 6.55-6.59 (m, 2H), 6.61 (s, 1H), 6.68 (d, 2H), 6.84 (d, 1H), 7.06-7.08 (m, 3H).

10 実施例372

5

15 Nーエチルー4ーヒドロキシーNー [5ーメトキシー2ー(6ーメトキシー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレンー2ーイル)フェニル]ベンズアミド1.0gと、4ー(2ークロロアセチル)ピペラジンー1ーカルボン酸ベンジルエステル830mgをN,Nージメチルホルムアミド20m1に溶解し、炭酸セシウム1.0gを加え、60℃で1時間撹拌した。反応液20 に飽和食塩水を加え、酢酸エチルで抽出後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル系)で精製し、4ー{2ー{4ー{エチル [5ーメトキ

562

シー2ー(6ーメトキシー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレンー2ーイル)フェニル]カルバモイル}フェノキシ}アセチル}ピペラジンー1ーカルボン酸 ベンジルエステルを 2. 2 g 得た。この化合物全量を用い、上記実施例 2 2 の合成法に準じて合成した、N-エチルーN- [5ーメトキシー2ー(6ーメトキシー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレンー2ーイル)フェニル]ー4ー(2ーオキソー2ーピペラジンー1ーイルエトキシ)ベンズアミド1. 5 g から、上記実施例 1 6 0 の合成法に準じて合成し、標題化合物を 3 0 0 m g 得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 0.95 (t, 3H), 1.69-1.79 (m, 1H),

1.82-1.90 (m, 2H), 2.55-2.60 (m, 4H), 2.66-2.68 (m, 2H), 2.76-2.82 (m, 4H), 2.86-2.96 (m, 6H), 3.57-3.72 (m, 1H), 3.93 (s, 2H), 4.08 (t, 2H),

6.57-6.61 (m, 3H), 6.65 (d, 1H), 6.74 (d, 2H), 6.87 (d, 1H), 7.06 (d, 1H), 7.11 (d, 2H).

ESI-Mass; 502 [M++H]

15

5

実施例373

20

563

ナフタレン-2-オール200mgから、下記実施例786の合成法に準じて合成し、標題化合物を102mg得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 0.94 (t, 3H), 1.11 (t, 3H), 1.67-1.77 (m, 2H), 2.49 (q, 2H), 2.60-2.70 (m, 8H), 2.77-2.81 (m, 4H), 2.88-2.97 (m, 4H), 3.51-3.57 (m, 1H), 3.91 (s, 2H), 4.07 (t, 2H), 6.56-6.59 (m, 3H), 6.65 (d, 1H), 6.71 (d, 2H), 6.86 (d, 1H), 7.06 (d, 1H), 7.10 (d, 2H).

実施例374

5

15

20

10 6-{2-{エチル {4-[2-(4-メチルピペラジン-1-イル) エトキシ] ベンジル} アミノ} -4-ヒドロキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

564

490mg得た。この化合物全量を用い、上記実施例111の合成法に準じて合成し、標題化合物を70mg得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 0.97 (t, 3H), 1.71-1.77 (m, 2H), 2.32 (s, 3H), 2.50-2.68 (m, 11H), 2.76-2.82 (m, 4H), 2.91-2.96 (m, 2H), 3.93 (s, 2H), 4.07 (t, 2H), 6.54-6.60 (m, 3H), 6.67 (d, 1H), 6.72 (d, 2H), 6.86 (d, 1H), 7.07 (d, 1H), 7.11 (d, 2H).

実施例375

5

15

20

N-x+N-N-[5-x++v-2-(6-x++v-1, 2, 3, 4 -r+v-N-[5-x++v-2-1] -r+v-N-[5-x++v-2-1] -r+v-N-[5-x+v-2-1] -r+v-N-[5-x+v-2-1]

565

ンズアミド560mgから、上記実施例160の合成法に準じて合成し、標題化合物を120mg得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 0.89 (s, 3H), 0.90 (s, 3H), 0.94 (t, 3H), 1.70-1.78 (m, 1H), 1.84-1.87 (m, 2H), 2.11 (d, 2H), 2.47-2.50 (m, 4H), 2.64-2.69 (m, 4H), 2.77-2.81 (m, 4H), 2.90 (q, 2H), 3.54-3.60 (m, 1H), 3.74-3.77 (m, 2H), 3.91 (s, 2H), 4.06 (t, 2H), 6.56-6.60 (m, 3H), 6.66 (d, 1H), 6.70 (d, 2H), 6.87 (d, 1H), 7.05 (d, 1H), 7.09 (d, 2H).

実施例376

5

N-エチル-4-ヒドロキシ-N-[5-メトキシ-2-(6-メトキシ 15 -1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル)フェニル]ベンズ アミド250mgと、塩化2-ジエチルアミノエチル塩酸塩130mgから、 上記製造例40の合成法に準じて合成し、標題化合物を223mg得た。 ¹H-NMR (400MHz, CDC1₃);δ (ppm) 0.56-0.65 (m, 0.5H), 1.02-1.08 (m, 6H), 1.23 (t, 3H), 1.42-1.52 (m, 0.5H), 1.65-1.89 (m, 1.5H), 2.37-2.47 (m, 20 0.5H), 2.56-2.90 (m, 10H), 3.77-3.83 (m, 6H), 3.84-4.08 (m, 4H), 6.59-6.97 (m, 7H), 7.05-7.10 (m, 1H), 7.20-7.31 (m, 2H).

566

実施例377

 $6 - \{2 - \{[4 - (2 - ジェチルアミノエトキシ) ベンジル] エチルアミノ\}$ $-4 - ヒドロキシフェニル\} - 5$, 6, 7, 8 - テトラヒドロナフタレンー <math>2 - オール

5

10

15

¹H-NMR (400MHz, DMSO-d₆); δ (ppm) 0.85 (t, 3H), 0.94 (t, 6H), 1.50-1.70 (m, 2H), 2.49-2.55 (m, 6H), 2.68-2.76 (m, 4H), 2.80 (q, 2H), 3.39-3.50 (m, 1H), 3.86 (s, 2H), 3.92 (t, 2H), 6.45-6.50 (m, 3H), 6.61 (d, 1H), 6.73-6.80 (m, 3H), 7.00 (d, 1H), 7.06 (d, 2H), 9.00 (brs, 1H), 9.07 (brs, 1H).

ESI-Mass; 489 [M+H]

20 製造例150

567

酢酸

N-エチル-4-ヒドロキシ-N-[5-メトキシ-2-(6-メトキシ -1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル) フェニル] ベンズ アミドと、クロロ酢酸エチルから、上記製造例40の合成法に準じて合成し 5 た、{4-{エチル [5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレンー2ーイル)フェニル]カルバモイル}フェノキシ} 酢酸 エチルエステル275mgをテトラヒドロフラン5mlに溶解し、氷 冷下で1N水酸化ナトリウム水溶液5m1を加えた。室温まで昇温しながら 1. 5時間撹拌した後、氷冷下で2N塩酸を加えて反応液を酸性にした。水 10 を加え、酢酸エチルで抽出後、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグ ネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去し、標題化合物を246mg得た。 $^{1}\text{H-NMR}$ (400MHz, CDC1₃); δ (ppm) 0.48-0.57 (m, 0.5H), 1.23 (t, 3H), 1. 42-1. 88 (m, 2H), 2. 38-2. 46 (m, 0. 5H), 2. 60-2. 89 (m, 4H), 3. 75-3. 82 (m, 15 6H), 3.84-4.00 (m, 2H), 4.53-4.64 (m, 2H), 6.58-6.93 (m, 7H), 7.07 (t, 1H), 7.22-7.35 (m, 2H).

実施例378

N-xチルー4-xチルカルバモイルメトキシ-N-[5-xトキシ-2-20 (6-xトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-4ル)フェニル] ベンズアミド

【4ー {エチル [5ーメトキシー2ー(6ーメトキシー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレンー2ーイル)フェニル]カルバモイル}フェノキシ}酢酸244mgをテトラヒドロフラン8m1に溶解し、N, Nージメチルホルカアミド1滴を加え、塩化オキサリル0.06m1を滴下した。室温で20分間撹拌した後、溶媒を減圧留去して得た、塩化 {4ー {エチル [5ーメトキシー2ー(6ーメトキシー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレンー2ーイル)フェニル]カルバモイル}フェノキシ}アセチル310mgを、氷冷下、エチルアミン(2.0Mテトラヒドロフラン溶液)3.1m1に加え、室温まで昇温しながら2時間撹拌した。0.1 N塩酸を加え、酢酸エチルで抽出後、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチルーテトラヒドロフラン系)で精製し、標題化合物を269mg得た。

20 実施例379

569

2ーオール

N-xチルー4-xチルカルバモイルメトキシーN-[5-x]トキシー2-(6-x]トキシー1, 2, 3, 4-yトラヒドロナフタレンー2-(x) フェニル]ベンズアミドから、上記実施例337の合成法に準じて合成した、エチル[4-(2-x)チルアミノエトキシ)ベンジル][5-x]トキシー2-(6-x]トキシー1, 2, 3, 4-yトラヒドロナフタレン-(2-x] フェニル]アミン143-(x) の合成法に準じて合成し、標題化合物を138-(x) の保護化合物を138-(x) の保護化会がと対象を138-(x) のの保護化会がと対象を138-(x) のの保護化会がと対象を138-(x) のの保護化会がと対象を138-(x) のののなのなどの対象を138-(x) のののなどの

15

実施例380

 $6-\{2-\{[4-(2-ry)カン-1-dルエトキシ) ベンジル] エチルア ミノ\} -4-ヒドロキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタ レン-2-オール$

10 4ーテトラヒドロナフタレンー 2 ーイル) フェニル] アミンを 2 2 6 m g 得た。この化合物 2 1 8 m g から、上記実施例 1 1 1 の合成法に準じて合成し、標題化合物を 1 6 8 m g 得た。

¹H-NMR (400MHz, DMSO-d₆); δ (ppm) 0.84 (t, 3H), 1.42-1.68 (m, 12H), 2.43-2.63 (m, 6H), 2.68-2.85 (m, 6H), 3.40-3.50 (m, 1H), 3.86 (dd, 2H), 3.93 (t, 2H), 6.44-6.51 (m, 3H), 6.62 (d, 1H), 6.73-6.79 (m, 3H), 6.99 (d, 1H), 7.06 (d, 2H), 8.99 (brs, 1H), 9.07 (brs, 1H).

ESI-Mass; 529 [M++H]

実施例381

5

15

20 [2-(4-ベンジルオキシフェニル) エチル][5-メトキシ-2-(6- メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル) フェニル] アミン

5-メトキシー2-(6-メトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレンー2-イル)フェニルアミン400 m g と、塩化4-ベンジルオキシフェニルアセチル700 m g から、上記実施例152 の合成法に準じて合成し、標題化合物を591 m g 得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 1.76-1.88 (m, 1H), 1.91-1.98 (m, 1H), 2.55-2.69 (m, 2H), 2.76-2.87 (m, 3H), 2.90 (t, 2H), 3.33-3.42 (m, 2H), 3.74 (brs, 1H), 3.77 (s, 3H), 3.79 (s, 3H), 5.00 (s, 2H), 6.26-6.31 (m, 2H), 6.65 (d, 1H), 6.69 (dd, 1H), 6.86 (d, 2H), 6.94 (d, 1H), 7.01 (d, 1H), 7.11 (d, 2H), 7.30-7.46 (m, 5H).

実施例382

5

10

15

 $4-\{2-\{[5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル) フェニル] メチルアミノ\} エチル} フェノール$

572

[2-(4-ベンジルオキシフェニル) エチル] [5-メトキシー2-(6-メトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレンー2-イル) フェニル] アミンから、上記製造例 18 の合成法に準じて合成した、[2-(4-ベンジルオキシフェニル) エチル] [5-メトキシー2-(6-メトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレンー2-イル) フェニル] メチルアミン 36 7 mg から、上記実施例 2 2 の合成法に準じて合成し、標題化合物を 3 2 0 mg 得た。

¹H-NMR (400MHz, DMSO-d₆); δ (ppm) 1.66-1.83 (d, 2H), 2.52-2.59 (m, 2H), 2.61 (s, 3H), 2.63-2.70 (m, 2H), 2.74-2.82 (m, 2H), 2.90-3.01 (m, 2H), 3.24-3.30 (m, 1H), 3.70 (s, 3H), 3.71 (s, 3H), 6.55 (d, 2H), 6.62-6.70 (m, 4H), 6.87 (d, 2H), 6.93 (d, 1H), 7.16 (d, 1H), 9.08 (s, 1H).

実施例383

5

10

{2-[4-(2-アゼパン-1-イルエトキシ) フェニル] エチル} [5-15 メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン -2-イル) フェニル] メチルアミン

4-{2-{[5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル)フェニル]メチルアミノ}エチル}フェノ 20 ール160mgをN, Nージメチルホルムアミド3m1に溶解し、炭酸カリ ウム $100 \,\mathrm{mg}$ 、 $1-(2-\rho \,\mathrm{npx} \,\mathrm{Tr})$ アゼパン $110 \,\mathrm{mg}$ を順次加え、 $60 \,\mathrm{Co}$ 2時間撹拌した。水を加え撹拌し、酢酸エチルで抽出後、水、飽和食塩水で順次洗浄し、溶媒を減圧留去した。残渣を NH シリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン-酢酸エチル系)で精製し、標題化合物を $15 \,\mathrm{Tmg}$ 得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 1.57-1.70 (m, 8H), 1.75-1.90 (m, 2H), 2.76-2.89 (m, 13H), 2.93 (t, 2H), 3.02-3.09 (m, 2H), 3.37-3.47 (m, 1H), 3.80 (s, 6H), 3.99 (t, 2H), 6.64-6.76 (m, 6H), 6.97 (d, 1H), 7.02 (d, 2H), 7.16 (d, 1H).

10

5

実施例384

 $6-\{2-\{\{2-[4-(2-rゼパン-1-イルエトキシ) フェニル] エチル\} メチルアミノ\} -4-ヒドロキシフェニル\} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール$

15

 $\{2-[4-(2-アゼパン-1-イルエトキシ) フェニル]$ エチル $\}$ [5 -メトキシー2-(6-メトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル) フェニル] メチルアミン154mgから、上記実施例111 の合成法に準じて合成し、標題化合物を108mg得た。

20 1 H-NMR (400MHz, DMSO-d₆); δ (ppm) 1.47-1.58 (m, 8H), 1.60-1.78 (m, 2H),

574

2. 52-2. 73 (m, 13H), 2. 79 (t, 2H), 2. 86-3. 00 (m, 2H), 3. 11-3. 21 (m, 1H), 3. 91 (t, 2H), 6. 43-6. 51 (m, 3H), 6. 56 (d, 1H), 6. 69 (d, 2H), 6. 79 (d, 1H), 6. 96-7. 03 (m, 3H), 8. 97 (s, 1H), 9. 08 (s, 1H).

ESI-Mass; 515 [M++H]

5

実施例385

 $6-\{2-\{\{2-[4-(2-\tilde{y})]\}\}$ $-4-\tilde{y}$ $-4-\tilde{y}$

10

15

 $4-\{2-\{[5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1,2,3,4-テトラヒドロナフタレン-2-イル)フェニル]メチルアミノ}エチル}フェノールと、<math>(2-$ クロロエチル)ジイソプロピルアミンから、上記実施例383の合成法に準じて合成した、 $\{2-[4-(2-$ ジイソプロピルアミノエトキシ)フェニル]エチル $\}[5-$ メトキシー2-(6-メトキシー1,2,3,4-テトラヒドロナフタレン-2-イル)フェニル]メチルアミン177mgから、上記実施例111の合成法に準じて合成し、標題化合物を130mg得た。

¹H-NMR (400MHz, DMSO-d₆); δ (ppm) 0.96 (d, 12H), 1.58-1.76 (m, 2H), 20 2.53-2.69 (m, 9H), 2.71 (t, 2H), 2.89-3.03 (m, 4H), 3.12-3.22 (m, 1H),

575

3. 76 (t, 2H), 6. 43-6. 50 (m, 3H), 6. 56 (d, 1H), 6. 68 (d, 2H), 6. 79 (d, 1H), 6. 96-7. 02 (m, 3H), 8. 97 (s, 1H), 9. 08 (s, 1H).

ESI-Mass; 517 [M+H]

5 製造例151

2-(4-ベンジルオキシフェニル)-N-[5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル)フェニル]アセトアミド

10 5-メトキシー2-(6-メトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル)フェニルアミン1.1gと、塩化4-ベンジルオキシフェニルアセチル1.3gから、上記製造例87の合成法に準じて合成し、標題化合物を1.6g得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 1.68-1.84 (m, 2H), 2.25-2.35 (m, 1H),

15 2.51-2.70 (m, 3H), 2.76-2.84 (m, 1H), 3.68 (s, 3H), 3.70 (s, 2H), 3.80 (s, 3H), 4.79 (s, 2H), 6.62 (d, 1H), 6.65-6.74 (m, 4H), 6.93 (d, 1H),

7.06 (d, 1H), 7.14-7.20 (m, 3H), 7.30-7.42 (m, 3H), 7.65 (d, 1H).

実施例386

20 4-{2-{エチル [5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4 -テトラヒドロナフタレン-2-イル) フェニル] アミノ} エチル} フェノ

576

一ル

5

10

15

標題化合物を920mg得た。

2-(4-ベンジルオキシフェニル)-N-[5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1,2,3,4-テトラヒドロナフタレン-2-イル)フェニル]アセトアミドから、上記実施例337の合成法に準じて合成した、[2-(4-ベンジルオキシフェニル)エチル][5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1,2,3,4-テトラヒドロナフタレン-2-イル)フェニル]アミン1.3gから、上記実施例36の合成法に準じて合成し、<math>[2-(4-ベンジルオキシフェニル)エチル]エチル[5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1,2,3,4-テトラヒドロナフタレン-2-イル)フェニル]アミンを1.2g得た。この化合物全量を用い、上記実施例22の合成法に準じて合成し、

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 0.97 (t, 3H), 1.76-1.86 (m, 2H), 2.58-2.64 (m, 2H), 2.65-2.79 (m, 2H), 2.82-2.90 (m, 2H), 2.92-3.03 (m, 2H), 3.04-3.14 (m, 2H), 3.46-3.56 (m, 1H), 3.80 (s, 3H), 3.81 (s, 3H), 4.64 (s, 1H), 6.61-6.73 (m, 5H), 6.78 (d, 1H), 6.94-7.00 (m, 3H), 7.17 (d, 1H).

実施例387

ルエトキシ)フェニル]エチル}アミン

 $4-\{2-\{x \ne \nu\ [5- eta トキシ-2-(6- eta トキシ-1,\ 2,\ 3,\ 4- eta トラヒドロナフタレン-2- (1)\ フェニル] アミノ } エチル } フェノール <math>302$ mg と、1-(2- D ロロエチル) ピロリジン塩酸塩 155 mg から、上記製造例 40 の合成法に準じて合成し、標題化合物を 314 mg 得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 0.97 (t, 3H), 1.75-1.87 (m, 6H), 2.58-2.66 (m, 6H), 2.67-3.02 (m, 8H), 3.06-3.14 (m, 2H), 3.54-3.63 (m, 1H), 3.79 (s, 3H), 3.81 (s, 3H), 4.04 (t, 2H), 6.66-6.72 (m, 3H), 6.74-6.80 (m, 3H), 6.95-7.04 (m, 3H), 7.18 (d, 1H).

実施例388

5

10

6-{2-{エチル {2-[4-(2-ピロリジン-1-イルエトキシ)フ 15 エニル] エチル} アミノ} -4-ヒドロキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

578

エチル [5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒ ドロナフタレン-2-イル)フェニル $]\{2-[4-(2-$ ピロリジン-1-イルエトキシ)フェニル] エチル $\}$ アミン314mgから、上記実施例110合成法に準じて合成し、標題化合物を235mg得た。

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 0.95 (t, 3H), 1.48-1.62 (m, 4H), 1.86-1.98 (m, 5H), 2.44-3.12 (m, 14H), 3.74-3.84 (m, 2H), 6.34 (d, 1H), 6.36-6.41 (m, 2H), 6.58-6.63 (m, 2H), 6.74 (d, 1H), 6.81 (d, 1H), 6.95-7.01 (m, 2H), 7.04 (d, 1H).

10 ESI-Mass; 501 [M++H]

5

15

実施例389

エチル [5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒド ロナフタレン-2-イル) フェニル $]\{2-[4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) フェニル]$ エチル $\}$ アミン

 $4-\{2-\{x \ne \nu\ [5- eta トキシ-2-(6- eta トキシ-1,\ 2,\ 3,\ 4- eta トラヒドロナフタレン-2- (1) フェニル] アミノ } エチル } フェノール <math>302$ m g と、1-(2- D ロロエチル) ピペリジン塩酸塩 168 m g から、上記製造例 40 の合成法に準じて合成し、標題化合物を 364 m g 得た。

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 0.97 (t, 3H), 1.38-1.47 (m, 2H), 1.55-1.63 (m, 4H), 1.80-1.90 (m, 2H), 2.40-3.03 (m, 14H), 3.06-3.14 (m, 2H), 3.53-3.62 (m, 1H), 3.80 (s, 3H), 3.81 (s, 3H), 4.01-4.05 (m, 2H), 6.66-6.79 (m, 6H), 6.97 (d, 1H), 6.99-7.04 (m, 2H), 7.18 (d, 1H).

実施例390

5

10

6-{2-{エチル {2-[4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ)フェニル] エチル} アミノ} -4-ヒドロキシフェニル} -5, 6, 7, 8-15 テトラヒドロナフダレン-2-オール

580

エチル [5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒ ドロナフタレン-2-イル)フェニル $]\{2-[4-(2-$ ピペリジン-1-イルエトキシ)フェニル] エチル $\}$ アミン364mgから、上記実施例110合成法に準じて合成し、標題化合物を265mg得た。

 1 H-NMR (400MHz, DMSO-d₆); δ (ppm) 0.95 (t, 3H), 1.30-1.38 (m, 2H), 1.42-1.50 (m, 4H), 1.58-1.70 (m, 2H), 2.30-2.72 (m, 14H), 2.84-2.90 (m, 2H), 2.96-3.02 (m, 2H), 3.90-3.96 (m, 2H), 6.43-6.62 (m, 3H), 6.68-6.80 (m, 3H), 6.95-7.05 (m, 3H), 9.00 (s, 1H), 9.10 (s, 1H).

10 ESI-Mass; 515 [M++H]

実施例391

5

15

 $6-\{2-\{\{2-[4-(2-ジェチルアミノエトキシ) フェニル] エチル}$ エチルアミノ $\}$ -4-ヒドロキシフェニル $\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

581

4-{2-{エチル [5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル) フェニル] アミノ} エチル} フェノール324mgと、(2-クロロエチル) ジエチルアミン塩酸塩168mg から、上記製造例40の合成法に準じて合成した、{2-[4-(2-ジエチルアミノエトキシ) フェニル] エチル} エチル [5-メトキシー2-(6-メトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル) フェニル] アミン全量を用い、上記実施例111の合成法に準じて合成し、標題化合物を212mg得た。

10 ¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 0.95 (t, 3H), 1.16 (t, 3H), 1.25 (t, 3H), 1.43-1.52 (m, 4H), 2.54-3.16 (m, 15H), 3.78-3.82 (m, 2H), 6.40-6.46 (m, 3H), 6.58-6.63 (m, 2H), 6.64 (s, 1H), 6.81-6.84 (m, 1H), 6.86-7.00 (m, 2H), 7.05-7.08 (m, 1H).

ESI-Mass; 503 [M++H]

15

実施例392

 $4-\{2-[5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラ$ $ヒドロナフタレン-2-イル) フェニルアミノ] エチル} フェノール$

582

2-(4-ベンジルオキシフェニル)-N-[5-メトキシ-2-(6- メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル)フェニル]アセトアミドから、上記実施例337の合成法に準じて合成した、<math>[2-(4-ベンジルオキシフェニル)エチル][5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル)フェニル]アミン2.3gから、上記実施例22の合成法に準じて合成し、標題化合物を1.9g得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 1.75-1.89 (m, 1H), 1.92-2.00 (m, 1H), 2.56-2.68 (m, 2H), 2.73-2.93 (m, 5H), 3.28-3.42 (m, 2H), 3.79 (s, 3H), 3.80 (s, 3H), 6.26-6.31 (m, 2H), 6.65-6.74 (m, 4H), 6.94 (d, 1H), 6.97-7.08 (m, 3H).

製造例152

15 シクロプロパンカルボン酸 $\{2-[4-(tert-ブチルジメチルシリルオキシ)フェニル] エチル<math>\}[5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1,2,3,4-テトラヒドロナフタレン-2-イル)フェニル]アミド$

583

4-{2-[5-メトキシー2-(6-メトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレンー2ーイル)フェニルアミノ]エチル}フェノールから、上記実施例201の合成法に準じて合成した、{2-[4-(tert-ブチルジメチルシリルオキシ)フェニル]エチル}[5-メトキシー2-(6-メトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレンー2ーイル)フェニル]アミン2.3gをテトラヒドロフラン50m1に溶解し、トリエチルアミン895mgを加え、氷冷下、塩化シクロプロパンカルボニル693mgを滴下し、室温で30分間撹拌した。酢酸エチルで抽出後、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル系)で精製し、標題化合物を2.3g得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 0.10 (s, 3H), 0.17 (s, 3H), 0.55-0.68 (m, 2H), 0.92 (s, 9H), 1.84-1.98 (m, 2H), 2.72-2.95 (m, 6H), 2.97-3.08 (m, 1H), 3.23-3.33 (m, 1H), 3.78 (s, 6H), 4.18-4.27 (m, 1H), 6.59 (dd, 1H), 6.64 (d, 1H), 6.66-6.71 (m, 1H), 6.71-6.76 (m, 1H), 6.91-6.97 (m, 2H), 7.01-7.07 (m, 1H), 7.29 (dd, 1H).

実施例393

5

10

15

 $4 - \{2 - \{ \ge 0 \} \}$

584

1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレンー2ーイル) フェニル] アミノ エチル} フェノール

シクロプロパンカルボン酸 {2- [4-(tert-ブチルジメチルシ リルオキシ)フェニル]エチル}[5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 5 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレン-2ーイル) フェニル] アミド2. 3 gから、上記実施例337の合成法に準じて合成した、{2-[4-(ter t ーブチルジメチルシリルオキシ)フェニル]エチル}シクロプロピルメチ ル [5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナ フタレン-2-イル)フェニル]アミンのろ液に、フッ化テトラブチルアン モニウム(1Mテトラヒドロフラン溶液)4mlを加え、室温で20分間撹 拌した。反応液を減圧下濃縮し、酢酸エチルで抽出後、水、飽和食塩水で順 次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をシ リカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル系)で精製し、 標題化合物を1.7g得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 0.02-0.14 (m, 2H), 0.37-0.44 (m, 2H). 0.78-0.86 (m, 1H), 1.75-1.88 (m, 2H), 2.56-2.90 (m, 8H), 3.14-3.25 (m, 2H), 3.53-3.63 (m, 1H), 3.80 (s, 6H), 6.61-6.73 (m, 5H), 6.82 (d, 1H), 6.95-7.00 (m, 3H), 7.17 (d, 1H).

20

10

15

585

4ー{2ー{シクロプロピルメチル[5ーメトキシー2ー(6ーメトキシー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレンー2ーイル)フェニル]アミノ}エチル}フェノールと、1ー(2ークロロエチル)ピペリジン塩酸塩から、上記製造例40の合成法に準じて合成した、シクロプロピルメチル[5ーメトキシー2ー(6ーメトキシー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレンー10 2ーイル)フェニル]{2ー[4ー(2ーピペリジンー1ーイルエトキシ)フェニル]エチル}アミン351mgから、上記実施例111の合成法に準じて合成し、標題化合物を159mg得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 0.04-0.16 (m, 2H), 0.32-0.44 (m, 2H), 0.72-0.80 (m, 1H), 1.48-1.82 (m, 10H), 2.54-2.92 (m, 12H), 2.96-3.16 (m, 3H), 3.76-3.88 (m, 2H), 6.36-6.42 (m, 3H), 6.58-6.64 (m, 2H), 6.78-6.82 (m, 2H), 6.94-7.00 (m, 2H), 7.16 (d, 1H).

ESI-Mass; 541 [M++H]

実施例395

15

20 6-{2-{4-(2-アゼパン-1-イルエトキシ) フェニル] エ

チル}シクロプロピルメチルアミノ}-4-ヒドロキシフェニル}-5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

4-{2-{シクロプロピルメチル [5-メトキシ-2-(6-メトキシ 5-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル) フェニル] アミノ} エチル} フェノールと、1-(2-クロロエチル) アゼパン塩酸塩から、上記製造例40の合成法に準じて合成した、{2-[4-(2-アゼパン-1-イルエトキシ) フェニル] エチル} シクロプロピルメチル [5-メトキシー2-(6-メトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル) フェニル] アミン392mgから、上記実施例111の合成法に準じて合成し、標題化合物を188mg得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 0.02-0.06 (m, 2H), 0.37-0.42 (m, 2H), 0.82-0.88 (m, 1H), 1.58-1.82 (m, 12H), 2.57-2.68 (m, 4H), 2.76-2.94 (m, 8H), 3.02-3.12 (m, 2H), 3.16-3.24 (m, 1H), 3.78-3.86 (m, 2H), 6.42-6.46 (m, 3H), 6.58-6.63 (m, 2H), 6.78 (s, 1H), 6.82 (d, 1H), 6.96-6.98 (m, 2H), 7.06 (d, 1H).

ESI-Mass; 555 [M++H]

実施例396

15

 $6 - \{2 - \{ シクロプロピルメチル \{2 - [4 - (2 - ピロリジン-1 - 4)] \}$

587

4-{2-{シクロプロピルメチル[5-メトキシ-2-(6-メトキシ 5-1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレン-2ーイル) フェニル] アミノ} エチル} フェノールと、1-(2ークロロエチル) ピロリジン塩酸塩から、上記製造例40の合成法に準じて合成した、シクロプロピルメチル[5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレン-2ーイル) フェニル] {2-[4-(2-ピロリジン-1ーイルエトキシ) フェニル] エチル} アミン284mgから、上記実施例111の合成法に準じて合成し、標題化合物を241mg得た。

¹H-NMR (400MHz, CDC1₃); δ (ppm) 0.02-0.06 (m, 2H), 0.37-0.42 (m, 2H), 0.78-0.88 (m, 1H), 1.50-1.62 (m, 6H), 2.52-2.90 (m, 14H), 2.96-3.06 (m, 3H), 3.74-3.84 (m, 2H), 6.36-6.40 (m, 3H), 6.68-6.62 (m, 2H), 6.78-6.82 (m, 2H), 6.96-7.00 (m, 2H), 7.08 (d, 1H).

ESI-Mass; 527 [M++H]

実施例397

15

[2-(4-ベンジルオキシフェニル) エチル] [2-(6-メトキシ-1, 20 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル) フェニル] アミン

塩化4-ベンジルオキシフェニルアセチル2. 3 g と、2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル) フェニルアミン 1. 5 g から、上記実施例1 5 2 の合成法に準じて合成し、標題化合物を1. 0 g 得た。

¹H-NMR (400MHz, CDC1₃); δ (ppm) 1.81-1.92 (m, 1H), 1.93-2.01 (m, 1H), 2.63-2.73 (m, 2H), 2.78-2.89 (m, 3H), 2.90 (t, 2H), 3.36-3.44 (m, 2H), 3.72 (brs, 1H), 3.77 (s, 3H), 5.00 (s, 2H), 6.66 (d, 1H), 6.69 (dd, 1H), 6.71-6.78 (m, 2H), 6.86 (d, 2H), 6.95 (d, 1H), 7.09-7.13 (m, 3H), 7.16 (dt, 1H), 7.30-7.45 (m, 5H).

実施例398

5

10

15

 $[2-(4-x)^2)$ $[2-(6-x)^2]$ $[2-(6-x)^2$

589

2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレンー2ーイル)フェニル] アミンから、上記実施例36の合成法に準じて合成した、[2-(4-ベンジルオキシフェニル) エチル[2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル) フェニル] アミン976mgから、上記実施例22の合成法に準じて合成し、標題化合物を835mg得た。

¹H-NMR (400MHz, DMS0-d₆); δ (ppm) 0.87 (t, 3H), 1.69-1.86 (m, 2H), 2.42-2.50 (m, 2H), 2.64-2.88 (m, 4H), 2.93 (q, 2H), 3.03 (t, 2H), 3.50-3.58 (m, 1H), 3.69 (s, 3H), 6.57 (d, 2H), 6.63-6.68 (m, 2H), 6.87 (d, 2H), 6.94 (d, 1H), 7.09 (dt, 1H), 7.19 (dt, 1H), 7.24 (dd, 1H), 7.29 (dd, 1H), 9.10 (s, 1H).

実施例399

5

10

15

4-{2-{エチル [2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレン-2-イル)フェニル]アミノ}エチル}フェノールと、1-(2-クロロエチル)ピロリジン塩酸塩から、上記製造例40の合成法に準20 じて合成した、エチル [2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4ーテトラヒド

¹H-NMR (400MHz, DMSO-d₆); δ (ppm) 0.86 (t, 3H), 1.60-1.82 (m, 6H), 2.43-2.75 (m, 12H), 2.93 (q, 2H), 3.06 (t, 2H), 3.41-3.50 (m, 1H), 3.93 (t, 2H), 6.45-6.51 (m, 2H), 6.71 (d, 2H), 6.80 (d, 1H), 6.98 (d, 2H), 7.08 (dt, 1H), 7.18 (dt, 1H), 7.23 (dd, 1H), 7.27 (dd, 1H), 9.01 (s, 1H). ESI-Mass; 485 [M⁺+H]

10 実施例400

5

4-{2-{エチル [2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル)フェニル]アミノ}エチル}フェノールと、1-(2-クロロエチル)ピペリジン塩酸塩から、上記製造例40の合成法に準じて合成した、エチル [2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル)フェニル]{2-[4-(2-ピペリジン-1-イル・フェニル]アミン308mgから、上記実施例111

591

の合成法に準じて合成し、標題化合物を260mg得た。

 1 H-NMR (400MHz, DMSO-d₆); δ (ppm) 0.86 (t, 3H), 1.31-1.39 (m, 2H), 1.42-1.50 (m, 4H), 1.62-1.82 (m, 2H), 2.33-2.44 (m, 4H), 2.48-2.76 (m, 8H), 2.93 (q, 2H), 3.06 (t, 2H), 3.41-3.50 (m, 1H), 3.93 (t, 2H), 6.45-6.51 (m, 2H), 6.72 (d, 2H), 6.80 (d, 1H), 6.98 (d, 2H), 7.08 (dt, 1H), 7.18 (dt, 1H), 7.23 (dd, 1H), 7.28 (dd, 1H), 9.01 (s, 1H).

ESI-Mass; 499 [M++H]

実施例401

5

10 $6-\{2-\{\{2-[4-(2-rゼパン-1-イルエトキシ) フェニル] エチル エチルアミノ\} フェニル <math>\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

4-{2-{エチル [2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒド 15 ロナフタレン-2-イル) フェニル] アミノ} エチル} フェノールと、1-(2-クロロエチル) アゼパン塩酸塩から、上記製造例40の合成法に準じて合成した、{2-[4-(2-アゼパン-1-イルエトキシ) フェニル] エチル} エチル [2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル) フェニル] アミン298mgから、上記実施例111の合 成法に準じて合成し、標題化合物を255mg得た。

 1 H-NMR (400MHz, DMSO-d₆); δ (ppm) 0.86 (t, 3H), 1.47-1.59 (m, 8H), 1.62-1.82 (m, 2H), 2.46-2.53 (m, 2H), 2.54-2.72 (m, 8H), 2.78 (t, 2H), 2.93 (q, 2H), 3.06 (t, 2H), 3.41-3.51 (m, 1H), 3.90 (t, 2H), 6.45-6.51 (m, 2H), 6.72 (d, 2H), 6.80 (d, 1H), 6.97 (d, 2H), 7.08 (dt, 1H), 7.18 (dt, 1H), 7.23 (dd, 1H), 7.28 (dd, 1H), 9.00 (s, 1H).

ESI-Mass; 513 [M++H]

製造例153

5

ピバリン酸 6-{2-[エチル (5-ヒドロキシピリジン-2-カルボニ 10 ル) アミノ] -4-メトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナ フタレン-2-イル エステル

20 ¹H-NMR (400MHz, DMS0-d₆); δ (ppm) 1.06-1.15 (m, 3H), 1.29 (s, 9H), 1.56-1.86 (m, 2H), 2.58-3.02 (m, 5H), 3.44-3.62 (m, 1H), 3.66 (s, 1.5H), 3.70 (s, 1.5H), 3.86-4.00 (m, 1H), 6.62 (d, 0.5H), 6.71 (d, 0.5H),

593

6.76-6.82 (m, 3H), 6.92 (d, 0.5H), 7.01-7.07 (m, 1.5H), 7.17 (d, 0.5H), 7.21 (d, 0.5H), 7.32 (d, 0.5H), 7.41 (d, 0.5H), 7.73 (d, 0.5H), 7.76 (d, 0.5H), 10.28 (brs, 1H).

5 実施例402

10 ピバリン酸 $6-\{2-[x+r)(5-|x+r)| + (5-|x+r)| + (5-|x+r$

15 ESI-Mass; 476 [M++H]

実施例403

594

ピバリン酸 $6-\{2-[エチル(5-ヒドロキシピリジン-2-カルボ ニル)アミノ]-4-メトキシフェニル<math>\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロ ナフタレン-2-イル エステル25mgと、2ークロロー1ーピペリジン <math>-1-イルエタノン16mgから、下記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を12mg得た。

ESI-Mass; 516 [M++H]

製造例154

10 ピバリン酸 $6-\{2-[(4-rv+r+v-3-ru)+ru)+ru]$ プロピルアミノ]-4-ru アンフェニル]-5, 6, 7, 8-ru アンクレン-2-ru エステル

4-アセトキシー3-フルオロ安息香酸451mgをテトラヒドロフラン 8m1に溶解し、N, N-ジメチルホルムアミド3滴を加え、塩化オキサリル 0.24m1を滴下した。室温で1時間撹拌した後、溶媒を減圧留去して得た、塩化4-アセトキシー3-フルオロベンゾイル583mgと、ピバリ

595

ン酸 6-(2-4)プロピルアミノー4-メトキシフェニル)-5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-4ル エステル600 m g から、上記製造例 86の合成法に準じて合成し、標題化合物を1. 1 g 得た。 1 H-NMR(400MHz, $CDC1_3$); δ (ppm)0.81-0.91 (m, 0.5H),1.04-1.14 (m, 3H),1.35 (s, 9H),1.36-1.52 (m, 4.5H),1.70-1.89 (m, 1H),2.26-2.40 (m, 0.5H),2.63-2.91 (m, 4H),3.71 (s, 3H),3.85 (s, 3H),4.82-4.96 (m, 0.5H),6.74-7.37 (m, 0.5H),0

製造例155

5

ピバリン酸 6-{2-[(4-アセトキシ-3-フルオロベンゾイル) イ ソプロピルアミノ] -4-メトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル1.1 gをメタノール18m1に溶解し、水2m1、炭酸カリウム321mgを順次加え、室温で1時間撹拌した。水を加え、酢酸エチルで抽出後、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン-酢酸エチル系)で精製し、標題化合物を637mg得た。 1H-NMR (400MHz, CDC1₃);δ (ppm) 0.34-0.48 (m, 0.5H), 1.09 (t, 3H), 1.35

596

(s, 9H), 1.36-1.55 (m, 4.5H), 1.71-1.91 (m, 1H), 2.31-2.44 (m, 0.5H), 2.56-2.94 (m, 4H), 3.83-3.88 (m, 3H), 4.79-4.94 (m, 1H), 5.52-5.60 (m, 0.5H), 6.68-7.16 (m, 9H).

5 製造例156

15 製造例 1 5 7

ピバリン酸 $6-\{2-[(4-ヒドロキシベンゾイル) イソプロピルアミノ]$ $-4-メトキシフェニル\} -5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2 -イル エステル

597

ピバリン酸 6-(2-イソプロピルアミノー4-メトキシフェニル)-5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル270mgから、上記製造例154および上記製造例155の合成法に準じて合成し、標題化合物を266mg得た。

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 1.01-1.10 (m, 3H), 1.36 (s, 9H), 1.41-1.48 (m, 4H), 1.80-1.91 (m, 1H), 2.21-2.30 (m, 1H), 2.58-2.89 (m, 5H), 3.82 (s, 3H), 5.84-5.90 (m, 1H), 6.50-6.60 (m, 2H), 6.70-6.80 (m, 2H), 6.82-6.90 (m, 2H), 6.98-7.00 (m, 1H), 7.01-7.10 (m, 1H), 7.12 (d, 1H), 7.13-7.21 (m, 1H).

製造例158

5

10

. 15

ピバリン酸 $6-\{2-[エチル (4-ヒドロキシベンゾイル) アミノ] -4-メトキシフェニル<math>\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル

ピバリン酸 6-(2-エチルアミノ-4-メトキシフェニル)-5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステルと、4-アセトキシ

安息香酸から、上記製造例 154 の合成法に準じて合成した、ピバリン酸 6 $-\{2-[(4-r)++)-(2)]-4-r$ エステルンプイル)エチルアミノ]-4-r キシフェニル $\}-5$, 6, 7, 8-r トラヒドロナフタレン-2-r エステル 3. 2 g から、上記製造例 1 5 5 の合成法に準じて合成し、標題化合物を 2. 1 g 得た。

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 0.57-0.66 (m, 0.5H), 1.16-1.27 (m, 3H), 1.35 (s, 9H), 1.39-1.90 (m, 2H), 2.38-2.48 (m, 0.5H), 2.57-2.90 (m, 4H), 3.76-4.03 (m, 5H), 5.97-6.05 (m, 1H), 6.54 (d, 2H), 6.71-7.22 (m, 8H).

10 製造例159

5

ピバリン酸 (R) -および(S) $-6-\{2-[エチル (4-) ヒドロキシ ベンゾイル) アミノ] <math>-4-$ メトキシフェニル $\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル

(R)

(S)

15

上記実施例188に準じて光学分割し、保持時間の短い、ピバリン酸 (R)

 $-6-\{2-[エチル (4-ヒドロキシベンゾイル) アミノ] -4-メトキシフェニル <math>\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステルと、保持時間の長い、ピバリン酸 (S) $-6-\{2-[エチル (4-ヒドロキシベンゾイル) アミノ] -4-メトキシフェニル <math>\}$ -5, 6, 7,

5 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステルを得た。

ピバリン酸 (R) $-6-\{2-[エチル (4-ヒドロキシベンゾイル) アミノ] -4-メトキシフェニル<math>\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル

保持時間:8.5分

10 ピバリン酸 (S) $-6-\{2-[エチル (4-ヒドロキシベンゾイル) ア <math>-5$ (S) $-4-メトキシフェニル\} -5$ (S) -5 (S) -5 (S) -5 (S) -6 (S)

保持時間:14.6分

15 製造例 1 6 0

ピバリン酸 $6-\{2-[エチル (3-フルオロ-4-ヒドロキシベンゾイル) アミノ] -4-メトキシフェニル<math>\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル

600

-3 - フルオロ安息香酸から、上記製造例 1 5 4 に準じて合成した、ピバリン酸 6 - $\{2$ - [(4 - アセトキシ-3 - フルオロベンゾイル)エチルアミノ] - 4 - メトキシフェニル $\}$ - 5 , 6 , 7 , 8 - テトラヒドロナフタレン - 2 - 4

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 0.70-0.79 (m, 0.5H), 1.18-1.27 (m, 3H), 1.35 (s, 9H), 1.50-1.91 (m, 2H), 2.48-2.58 (m, 0.5H), 2.62-2.91 (m, 4H), 3.78-3.95 (m, 5H), 5.44-5.51 (m, 1H), 6.71-7.14 (m, 9H).

10 製造例 1 6 1

5

15

(S)

ピバリン酸 (R) ーおよび (S) $-6-\{2-[エチル (3-フルオロー4-ヒドロキシベンゾイル) アミノ] <math>-4-$ メトキシフェニル $\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル (R)

上記実施例188に準じて光学分割し、保持時間の短い、ピバリン酸 (R) -6-{2-[エチル(3-フルオロー4-ヒドロキシベンゾイル)アミノ] -4-メトキシフェニル}-5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステルと、保持時間の長い、ピバリン酸 (S)-6-{2-[エチル(3-フルオロー4-ヒドロキシベンゾイル)アミノ]-4-メトキシフェニル}-5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステルを得た。

10 ピバリン酸 (R) $-6-\{2-[エチル(3-フルオロ-4-ヒドロキシベンゾイル)アミノ] <math>-4-$ メトキシフェニル $\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル

保持時間:8.8分

ピバリン酸 (S) -6-{2-[エチル (3-フルオロ-4-ヒドロキシ 15 ベンゾイル) アミノ] -4-メトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラ ヒドロナフタレン-2-イル エステル

保持時間:13.5分

製造例162

20 ピバリン酸 $6-\{2-[(4-ヒドロキシベンゾイル) メチルアミノ]-4$ $-メトキシフェニル\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン<math>-2-イ

ル エステル

ピバリン酸 6-(4-メトキシ-2-メチルアミノフェニル)-5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル400mgから、上記製造例154および上記製造例155の合成法に準じて合成し、標題化合物を510mg得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 1.35 (s, 9H), 1.52-2.01 (m, 2H), 2.50-2.95 (m, 5H), 3.38 (s, 1.5H), 3.41 (s, 1.5H), 3.76 (s, 1.5H), 3.79 (s, 1.5H), 6.48-6.54 (m, 2H), 6.71-6.86 (m, 5H), 6.94-7.18 (m, 3H).

10

5

製造例163

15

ピバリン酸 6-(4-メトキシ-2-メチルアミノフェニル)-5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル400mgから、上

603

記製造例154および上記製造例155の合成法に準じて合成し、標題化合物を610mg得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 1.35 (s, 9H), 1.50-2.16 (m, 2H), 2.58-2.90 (m, 5H), 3.37 (s, 1.5H), 3.40 (s, 1.5H), 3.77 (s, 1.5H), 3.80 (s, 1.5H), 5.61 (brs, 1H), 6.68-6.80 (m, 2H), 6.81-6.88 (m, 2H), 6.95-7.02 (m, 2H), 7.04-7.12 (m, 2H).

製造例164

(S)

15

5

上記実施例188に準じて光学分割し、保持時間の短い、ピバリン酸 (R)

604

10 保持時間:9.0分

保持時間:11.7分

15

20

5

製造例165

ピバリン酸 $6-\{2-[(4-$ 4-4

ピバリン酸 6-(4-メトキシ-2-プロピルアミノフェニル)-5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル120mgから、

605

上記製造例154および上記製造例155の合成法に準じて合成し、標題化 合物を157mg得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 0.84-0.99 (m, 3H), 1.36 (s, 9H), 1.48-1.90 (m, 4H), 2.60-2.91 (m, 5H), 3.69-3.80 (m, 2H), 3.81 (s, 3H), 6.50-6.58 (m, 2H), 6.71-6.89 (m, 4H), 6.95-7.18 (m, 4H).

製造例166

ピバリン酸 $6-\{2-[エチル (4-ヒドロキシベンゾイル) アミノ] フェニル<math>\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル

10

5

ピバリン酸 6-(2-xチルアミノフェニル) -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル1. 0gから、上記製造例154および上記製造例155の合成法に準じて合成し、標題化合物を1.4g得た。

15 ¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 1.03-1.30 (m, 3H), 1.36 (s, 9H), 1.52-1.90 (m, 2H), 2.04-2.96 (m, 5H), 3.82-3.99 (m, 2H), 6.48-6.54 (m, 2H), 6.62-6.65 (m, 0.5H), 6.71-6.84 (m, 3H), 6.96-7.01 (m, 0.5H), 7.06-7.32 (m, 5H).

20 製造例167

ピバリン酸 (R) -および(S) $-6-\{2-[エチル (4-ヒドロキシベンゾイル) アミノ] フェニル<math>\}-5$, 6, 7, 8 -テトラヒドロナフタレ

ンー2ーイル エステル

(R)

5

10

上記実施例 188に準じて光学分割し、保持時間の短い、ピバリン酸 (R) $-6-\{2-[エチル (4-ヒドロキシベンゾイル) アミノ] フェニル }-5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステルと、保持時間の長いピバリン酸 (S) <math>-6-\{2-[エチル (4-ヒドロキシベンゾイル) アミノ] フェニル }-5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステルを得た。$

ピバリン酸 $(R) - 6 - \{2 - [エチル (4 - ヒドロキシベンゾイル) ア$ = 2 - [2

15 保持時間:8.1分

ピバリン酸 (S) $-6-\{2-[エチル (4-ヒドロキシベンゾイル) ア <math>-5$, -6,

607

保持時間:9.5分

製造例168

ピバリン酸 (R) $-6-\{2-[エチル (4-ヒドロキシベンゾイル) ア$ 5 [3] [3] [3] [4

ピバリン酸 (R) - 6 - (2 - x + x) = 1 - 4, 5 - y + 1 + y = 1 - 2 - 1 (R) - 6 - (2 - x + x) = 1 - 4, (R) - 6 - (2 - x + x) = 1 - 2 - 1 (R) - 6 - (2 - x + x) = 1 - 2 - 1 (R) - 6 - (2 - x + x) = 1 - 2 - 1 (R) - 6 - (2 - x + x) = 1 - 2 - 1 (R) - 6 - (2 - x + x) = 1 - 1 (R) - 6 - (2 - x + x) = 1 - 1 (R) - 6 - (2 - x + x) = 1 - 1 (R) - 6 - (2 - x + x) = 1 - 1 (R) - 6 - (2 - x + x) = 1 - 1 (R) - 6 - (2 - x + x) = 1 - 1 (R) - 6 - (2 - x) = 1 - 1 (R) - - 1

15 H-NMR (400MHz, CDC1₃); δ (ppm) 0.55-0.64 (m, 0.5H), 1.17-1.23 (m, 3H), 1.35 (s, 9H), 1.39-1.91 (m, 2H), 2.35-2.46 (m, 0.5H), 2.60-2.90 (m, 4H), 3.71-3.89 (m, 7H), 3.93-4.07 (m, 1H), 5.96-6.03 (m, 1H), 6.51-6.59 (m, 3H), 6.71-6.78 (m, 3.5H), 6.96-7.00 (m, 0.5H), 7.10-7.19 (m, 2H).

20 製造例 1.69

ピバリン酸 (R) $-6-\{2-[エチル (3-フルオロ<math>-4-$ ヒドロキシベンゾイル) アミノ] -4, 5-ジメトキシフェニル $\}$ -5, 6, 7, 8-

608

テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル

15 実施例404

609

炭酸セシウム36mgとヨウ化カリウム5.0mgに、ピバリン酸 6-{2-[(3-フルオロー4-ヒドロキシベンゾイル) イソプロピルアミノ] ー4ーメトキシフェニル}ー5,6,7,8ーテトラヒドロナフタレンー2 ーイル エステル25mgのテトラヒドロフラン (0.8ml) 溶液、2ークロローN,Nージメチルアセトアミド11mgのテトラヒドロフラン(0.2ml) 溶液を順次加え、60℃で1.5時間撹拌した。反応液を放冷後、水素化リチウムアルミニウムー塩化アルミニウム (1.0Mテトラヒドロフラン溶液) 0.57mlを滴下し、室温で1時間撹拌した。テトラヒドロフラン溶液) 0.57mlを滴下し、室温で1時間撹拌した。テトラヒドロフラン、濃アンモニア水を順次加えてセライトろ過し、窒素気流下で濃縮して得た残渣をN,Nージメチルホルムアミドに溶解し、LCーMSで精製して、標題化合物を9.1mg得た。

ESI-Mass; 507 [M++H]

15 実施例405

 $6-\{2-\{[4-(2-i)x+n)y=2]x+i\}$ -3-i -3-i

ESI-Mass; 535 [M++H]

実施例406

5

10 6-{2-{[4-(2-アゼチジン-1-イルエトキシ)-3-フルオロベンジル] イソプロピルアミノ} -4-メトキシフェニル} -5, 6, 7, 8 -テトラヒドロナフタレン-2-オール

611

ESI-Mass; 519 [M++H]

実施例407

6-{2-{[3-フルオロ-4-(2-ピロリジン-1-イルエトキシ) ベ 5 ンジル] イソプロピルアミノ} -4-メトキシフェニル} -5, 6, 7, 8 -テトラヒドロナフタレン-2-オール

ESI-Mass; 533 [M++H]

15 実施例408

10

 $6-\{2-\{\{3-7ルオロ-4-[2-(4-メチルピペリジン-1-イル)$ エトキシ] ベンジル $\}$ イソプロピルアミノ $\}$ $-4-メトキシフェニル<math>\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ESI-Mass; 561 [M++H]

10 実施例409

5

613

成し、LC-MSで精製して、標題化合物を4.2mg得た。

ESI-Mass; 561 [M++H]

実施例410

ESI-Mass; 575 [M++H]

15

実施例411

614

ESI-Mass; 547 [M++H]

実施例 4 1 2

5

ピバリン酸 6-{2-[(3-フルオロ-4-ヒドロキシベンゾイル) イ 15 ソプロピルアミノ] -4-メトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒ ドロナフタレン-2-イル エステル25mgと、1-(3-アザビシクロ [3.2.2] ノナ-3-イル) -2-クロロエタノン19mgから、上記 実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物

615

を3.3mg得た。

ESI-Mass; 587 [M+H]

実施例 4 1 3

5 6-{2-{4-[2-(1, 4-ジオキサ-8-アザスピロ[4:5]デカ-8-イル) エトキシ] -3-フルオロベンジル} イソプロピルアミノ} -4-メトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

15 標題化合物を 6.2 m g 得た。

ESI-Mass; 605 [M+H]

実施例414

6-{2-{[3-フルオロ-4-(2-モルホリン-4-イルエトキシ) べ 20 ンジル] イソプロピルアミノ} -4-メトキシフェニル} -5, 6, 7, 8 -テトラヒドロナフタレン-2-オール

ESI-Mass; 549 [M++H]

実施例415

5

10 6-{2-{{4-{2-[ビス (2-メトキシエチル) アミノ] エトキシ} -3-フルオロベンジル} イソプロピルアミノ} -4-メトキシフェニル}
 -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

617

た。

ESI-Mass; 595 [M++H]

実施例 4 1 6

5 6-{2-{{3-フルオロ-4-{2-[(2-メトキシエチル) メチルア ミノ] エトキシ} ベンジル} イソプロピルアミノ} -4-メトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

15 ESI-Mass; 551 [M++H]

実施例 4 1 7

 $6 - \{2 - \{\{4 - [2 - (シクロヘキシルメチルアミノ) エトキシ] - 3 -$ フルオロベンジル $\}$ イソプロピルアミノ $\}$ - 4 - メトキシフェニル $\}$ - 5,

20 6, 7, 8ーテトラヒドロナフタレンー2ーオール

618

実施例418

5

10 6-{2-{{3-フルオロ-4-[2-(4-メチル-[1, 4] ジアゼパ ン-1-イル) エトキシ] ベンジル} イソプロピルアミノ} -4-メトキシ フェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

619

製して、標題化合物を16mg得た。

ESI-Mass; 576 [M+H]

実施例419

5 $6-\{2-\{[4-(2-i)x+i)x-i]x+i\}$ ベンジル] イソプロピルアミノ $\{-4-x+i\}$ ー5, 6, 7, 8ーテトラヒドロナフタレンー2ーオール

ESI-Mass; 489 [M++H]

15

実施例420

 $6-\{2-\{[4-(2-\tilde{y}x+\tilde{y})x+\tilde{y})x+\tilde{y}\}$ イソプロピル アミノ $\{-4-\tilde{y}\}$ ー $\{-4-$

620

ESI-Mass; 517 [M++H]

実施例421

5

10 $6 - \{2 - \{[4 - (2 - r \forall f \forall v - 1 - 1 - 1 \nu x + f + v) \forall v \forall v \}]$ $- 1 - 1 - 1 \nu x + 1 + 1 \nu x$

621

ESI-Mass; 501 [M++H]

実施例422

 $6-\{2-\{4ソプロピル [4-(2-ピロリジン-1-4ルエトキシ) べ 5 ンジル] アミノ\} -4-メトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール$

ESI-Mass; 515 [M++H]

15 実施例423

622

ピバリン酸 $6-\{2-[(4-ヒドロキシベンゾイル) イソプロピルアミ$ $J]-4-メトキシフェニル\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン <math>-2-イル エステル30mgと、2-クロロー1-ピペリジンー1-イル エタノン19mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を24mg得た。

ESI-Mass; 529 [M++H]

実施例424

5

623

ESI-Mass; 543 [M++H]

実施例 4 2 5

5

10

15

ピバリン酸 $6-\{2-[(4-ヒドロキシベンゾイル) イソプロピルアミ \ J]-4-メトキシフェニル\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン <math>-2- イル エステル $30\,$ mg と、1-(2- クロロエチル) アゼパン $23\,$ mg から、上記実施例 $404\,$ の合成法に準じて合成し、NH シリカゲルカラムクロマトグラフィー((、キサンー酢酸エチル系)で精製して、標題化合物を $6.0\,$ mg 得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 1.09 (d, 3H), 1.15 (d, 3H), 1.50-1.71 (m, 12H), 2.42-2.61 (m, 2H), 2.71-2.80 (m, 6H), 2.92 (t, 2H), 3.15-3.24 (m, 1H), 3.50-3.62 (m, 1H), 3.80 (s, 3H), 4.00 (t, 2H), 4.04 (d, 2H), 6.59-6.64 (m, 3H), 6.67-6.73 (m, 2H), 6.82 (d, 1H), 6.87 (d, 1H), 7.03-7.08 (m, 3H).

ESI-Mass; 543 [M+H]

20

実施例 4 2 6

 $6 - \{2 - \{[4 - (2 - アゾカン - 1 - イルエトキシ) ベンジル] イソプロ$

624

ESI-Mass; 557 [M++H]

10

実施例 4 2 7

15

ピバリン酸 $6-\{2-[(4-ヒドロキシベンゾイル) イソプロピルアミ \] -4-メトキシフェニル <math>\} -5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン <math>-2- イル エステル $30\,\mathrm{mg}$ と、2-クロロ-1-ピペリジン-1-イル

625

プロパン-1-オン20 m g から、上記実施例404 の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を19 m g 得た。

ESI-Mass; 543 [M+H]

5 実施例428

 $6-\{2-\{4ソプロピル [4-(2-モルホリン-4-4ルエトキシ) ベンジル] アミノ\} -4-メトキシフェニル\} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール$

15 ESI-Mass; 531 [M+H]

実施例429

 $6-\{2-\{\{4-[2-(3-アザビシクロ[3.2.2] ノナー3-イル)$ エトキシ] ベンジル} イソプロピルアミノ $\}-4-$ メトキシフェニル $\}-5$,

20 6, 7, 8ーテトラヒドロナフタレンー2ーオール

626

ESI-Mass; 569 [M++H]

10 実施例430

5

15 ピバリン酸 $6-\{2-[(4-ヒドロキシベンゾイル) イソプロピルアミ$ $J]-4-メトキシフェニル\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン <math>-2- イル エステル21 m g と、2- クロロ-1- (4- エチルピペラジ ン-1- イル) エタノン16 m g から、上記実施例404 の合成法に準じて

627

合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を12mg得た。

ESI-Mass; 558. [M++H]

実施例431

5 6-{2-{{4-[2-(1, 4-ジオキサ-8-アザスピロ[4:5] デカ-8-イル) エトキシ] ベンジル} イソプロピルアミノ} -4-メトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

15 ESI-Mass; 587 [M++H]

実施例 4 3 2

20 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ESI-Mass; 577 [M+H]

実施例 4 3 3

5

10 $6 - \{2 - \{\{4 - [2 - (シクロヘキシルメチルアミノ) エトキシ] ベンジル} イソプロピルアミノ\} - 4 - メトキシフェニル\} - 5, 6, 7, 8 - テトラヒドロナフタレン - 2 - オール$

629

ESI-Mass; 557 [M+H]

実施例434

ピバリン酸 $6-\{2-[(4-ヒドロキシベンゾイル) イソプロピルアミ \ J]-4-メトキシフェニル\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン <math>10-2-4ル エステル22mgと、2-DロローN-(2-メトキシエチル)-N-メチルアセトアミド<math>14mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を12mg得た。

ESI-Mass; 533 [M++H]

15 実施例435

 $6-\{2-\{[4-(2-ジェチルアミノェトキシ) ベンジル] ェチルアミノ\}$ $-4-メトキシフェニル\} -5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2 -オール

630

ピバリン酸 $6-\{2-[エチル (4-ヒドロキシベンゾイル) アミノ]$ $-4-メトキシフェニル\} -5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2 -イル エステル29 mg と、<math>2-クロロ-N, N-ジエチルアセトアミド18 mg から、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を<math>27mg得た。

ESI-Mass; 503 [M+H]

実施例 4 3 6

5

ピバリン酸 $6-\{2-[エチル (4-ヒドロキシベンゾイル) アミノ]$ $15-4-メトキシフェニル\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル26mgと、<math>1-アゼチジン-1-イル-2-クロロエタノン15mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を4.7mg得た。

ESI-Mass; 487 [M++H]

実施例437

6-{2-{エチル [4-(2-ピロリジン-1-イルーエトキシ) ベンジ ル] アミノ} -4-メトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナ フタレン-2-オール

ピバリン酸 6-{2-[エチル(4-ヒドロキシベンゾイル)アミノ] -4-メトキシフェニル}-5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2 10 -イル エステル29mgと、2-クロロー1-ピロリジン-1-イルエタ ノン17mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MS で精製して、標題化合物を28mg得た。

ESI-Mass; 501 [M++H]

15 実施例438

ピバリン酸 $6-\{2-[エチル (4-ヒドロキシベンゾイル) アミノ]$ $-4-メトキシフェニル\} -5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2 -イル エステル29 mg と、<math>2-クロロ-1-ピペリジン-1-イルエタ /ン19 mg から、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MS で精製して、標題化合物を<math>25 mg 得た。

ESI-Mass; 515 [M++H]

実施例 4 3 9

5

10 $6-\{2-\{x \ne \nu [4-(2- \mp \nu \pi y) \nu -4- 4 \nu \pi + + \nu) \ \text{ベンジル}]$ アミノ $\}-4- \text{メトキシフェニ} \lambda \}-5$, 6, 7, $8- \mp \gamma$ $\beta \in \mathbb{R}$ $\gamma \in \mathbb{R$

ピバリン酸 6-{2-[エチル(4-ヒドロキシベンゾイル)アミノ] 15 -4-メトキシフェニル}-5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2 -イル エステル29mgと、2-クロロー1ーモルホリン-4-イルエタノン19mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を28mg得た。

633

ESI-Mass; 517 [M+H]

実施例440

6-{2-{[4-(2-ジメチルアミノエトキシ) ベンジル] エチルアミノ}
 5-4-メトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2
 -オール

ピバリン酸 6-{2-[エチル(4-ヒドロキシベンゾイル)アミノ] -4-メトキシフェニル}-5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2 10 -イル エステル29mgと、2-クロロ-N,N-ジメチルアセトアミド 14mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精 製して、標題化合物を17mg得た。

ESI-Mass; 475 [M+H]

15 実施例441

634

ピバリン酸 $6-\{2-[エチル (4-ヒドロキシベンゾイル) アミノ]$ $-4-メトキシフェニル\} -5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2 -イル エステル29 mg と、<math>2-クロロ-1-(4-メチルピペリジンー1-イル) エタノン21 mg から、上記実施例404の合成法に準じて合成し、<math>LC-MSで精製して、標題化合物を17mg 得た。

ESI-Mass; 529 [M++H]

実施例 4 4 2

5

ピバリン酸 6-{2-[エチル(4-ヒドロキシベンゾイル)アミノ] 15 -4-メトキシフェニル}-5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2 -イル エステル29mgと、1-アゾカン-1-イル-2-クロロエタノ ン22mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで 精製して、標題化合物を20mg得た。

635

ESI-Mass; 543 [M+H]

実施例443

6-{2-{エチル [4-(1-メチル-2-ピペリジン-1-イルエトキ
 5 シ) ベンジル] アミノ} -4-メトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ピバリン酸 $6-\{2-[エチル (4-ヒドロキシベンゾイル) アミノ]$ $-4-メトキシフェニル\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2 -イル エステル29mgと、<math>2-クロロー1-ピペリジンー1-イルプロパンー1-オン20mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を13mg得た。

ESI-Mass; 529 [M++H]

15 実施例 4 4 4

10

ピバリン酸 $6-\{2-[エチル (4-ヒドロキシベンゾイル) アミノ]$ $-4-メトキシフェニル\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2 -イル エステル25 mg と、<math>2-ブロモー1-(2, 2, 6, 6-テトラメチルピペリジン-1-イル) エタノン26 mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を8.6 mg得た。

ESI-Mass; 571 [M++H]

10 実施例 4 4 5

5

 $6-\{2-\{\{4-[2-(3,3-ジメチルピペリジン-1-イル) エトキシ] ベンジル\} エチルアミノ\} <math>-4-$ メトキシフェニル $\}$ -5, 6, 7, 8 -テトラヒドロナフタレン-2-オール

15 ピバリン酸 $6-\{2-[エチル (4-ヒドロキシベンゾイル) アミノ]$ $-4-メトキシフェニル\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2 -イル エステル20mgと、<math>2-プロモー1-(3, 3-ジメチルピペリ ジンー1-イル) エタノン19mgから、上記実施例404の合成法に準じ

637

て合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を17mg得た。

ESI-Mass; 543 [M++H]

実施例446

5 6-{2-{{4-[2-(7-アザビシクロ[2.2.1] ヘプター7-イル) エトキシ] ベンジル} エチルアミノ} -4-メトキシフェニル} -5;
 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ピバリン酸 6-{2-[エチル(4-ヒドロキシベンゾイル)アミノ]
10 -4-メトキシフェニル}-5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2
ーイル エステル20mgと、1-(7-アザビシクロ[2.2.1]へプター7-イル)-2-ブロモエタノン18mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を14mg得た。ESI-Mass; 527 [M+H]

15

実施例447

 $6-\{2-\{\{4-[2-(3-アザビシクロ[3.2.2] ノナー3-イル)$ エトキシ] ベンジル $\}$ エチルアミノ $\}$ $-4-メトキシフェニル<math>\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

638

ピバリン酸 $6-\{2-[エチル (4-ヒドロキシベンゾイル) アミノ]$ $-4-メトキシフェニル\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2 -イル エステル26mgと、<math>1-(3-アザビシクロ[3.2.2] ノナ-3-イル)-2-クロロエタノン21mgから、上記実施例404の合成 法に準じて合成し、<math>LC-MSで精製して、標題化合物を1.7mg得た。 ESI-Mass; 555 $[M^{\dagger}+H]$

実施例 4 4 8

5

10 6-{2-{エチル {4-[2-(4-エチルピペラジン-1-イル) エトキシ] ベンジル} アミノ} -4-メトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

639

ESI-Mass; 544 [M+H]

実施例 4 4 9

5

6-{2-{4-[2-(1,4-5)] ボンジル} エチルアミノ} -4-メトキシフェニル} -5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ESI-Mass; 573 [M++H]

15

10

実施例 4 5 0

 $6-\{2-\{x \\ + v\} \\ + (4-[2-(x \\ + v) \\ + v) \\ + (2-(x \\ + v) \\ + v) \\ + (3-(x \\ + v) \\ + ($

640

ESI-Mass; 489 [M++H]

実施例 4 5 1

5

10 $6 - \{2 - \{\{4 - [2 - (\vec{\jmath} + \vec{\jmath$

ピバリン酸 $6-\{2-[エチル (4-ヒドロキシベンゾイル) アミノ]$ $15-4-メトキシフェニル\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル20mgと、<math>N-ブチル-2-クロロ-N-メチルアセトアミド13mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、<math>LC-MSで精製して、標題化合物を4.8mg得た。

641

ESI-Mass; 517 [M++H]

実施例452

6-{2-{エチル {4-[2-(イソブチルメチルアミノ) エトキシ] べ
 5 ンジル} アミノ} -4-メトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ピバリン酸 $6-\{2-[エチル (4-ヒドロキシベンゾイル) アミノ]$ $-4-メトキシフェニル\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2 10 -イル エステル20mgと、2-クロローNーイソブチルーNーメチルアセトアミド13mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC <math>-MSで精製して、標題化合物を8.0mg得た。

ESI-Mass; 517 [M++H]

15 実施例 4 5 3

 $6-\{2-\{\{4-[2-(tert-ブチルメチルアミノ) エトキシ] ベンジル\} エチルアミノ\} <math>-4-$ メトキシフェニル $\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

642

ピバリン酸 $6-\{2-[エチル (4-ヒドロキシベンゾイル) アミノ]$ $-4-メトキシフェニル\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2 -イル エステル20mgと、N-tertーブチルー2-クロローNーメチルアセトアミド13mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を<math>15mg得た。

ESI-Mass; 517 [M++H]

実施例 4 5 4

5

643

ESI-Mass; 501 [M++H]

実施例 4 5 5

6-{2-{エチル {4-[2-(4-メチル-[1, 4] ジアゼパン-1
 5-イル) エトキシ] ベンジル} アミノ} -4-メトキシフェニル} -5, 6,
 7.8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ピバリン酸 $6-\{2-[エチル (4-ヒドロキシベンゾイル) アミノ]$ $-4-メトキシフェニル\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2 -イル エステル20mgと、<math>4-(2-クロロアセチル)-[1, 4] ジアゼパン-1-カルボン酸 tert-ブチルエステル22mgから、上記 実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を9.6mg得た。

ESI-Mass; 544 [M+H]

15

10

実施例 4 5 6

 $6-\{2-\{4-\{2-[\forall z\ (2-)++) = 1, 2-\} + 1, 2-\} + 1, 2-\} + 1, 3-\}$ ベンジル $\{x+y+y+1 = 1, 2-\} + 1, 3-\}$ トラヒドロナフタレン $\{x+y+1 = 1, 2-\} + 1, 3-\}$

644

ピバリン酸 $6-\{2-[エチル (4-ヒドロキシベンゾイル) アミノ]$ $-4-メトキシフェニル\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2 -イル エステル26 mg と、<math>2-クロロ-N, N-ビス (2-メトキシエチル) アセトアミド22 mg から、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を2.7 mg 得た。

ESI-Mass; 563 [M+H]

実施例 4 5 7

5

10 6-{2-{エチル {4-[2-(メチルプロピルアミノ) エトキシ] ベンジル} アミノ} -4-メトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ピバリン酸 $6-\{2-[エチル (4-ヒドロキシベンゾイル) アミノ]$ $15-4-メトキシフェニル\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル20mgと、<math>2-クロローN-メチルーN-プロピルアセトアミド12mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を7. 5mg得た。

645

ESI-Mass; 503 [M++H]

実施例 4 5 8

ピバリン酸 $6-\{2-[エチル (4-ヒドロキシベンゾイル) アミノ]$ $-4-メトキシフェニル\} -5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2 -イル エステル20mgと、<math>2-クロローN-イソプロピルーN-メチルアセトアミド12mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、L C-MSで精製して、標題化合物を11mg得た。

ESI-Mass; 503 [M++H]

15 実施例 4 5 9

10

 $6-\{2-\{\{4-[2-(アリルメチルアミノ) エトキシ] ベンジル\} エチルアミノ\} -4-メトキシフェニル\} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール$

646

ピバリン酸 $6-\{2-[エチル (4-ヒドロキシベンゾイル) アミノ]$ $-4-メトキシフェニル\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2 -イル エステル20mgと、N-アリル-2-クロローN-メチルアセトアミド12mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を<math>13mg得た。

ESI-Mass; 501 [M+H]

実施例460

5

10 6-{2-{エチル {4-{2-[(2-メトキシエチル) メチルアミノ] エトキシ} ベンジル} アミノ} -4-メトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

647

ESI-Mass; 519 [M++H]

実施例 4 6 1

6-{2-{4-[2-(シクロヘキシルメチルアミノ) エトキシ] ベンジ 5 ル} エチルアミノ} -4-メトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒ ドロナフタレン-2-オール

ピバリン酸 6-{2-[エチル(4-ヒドロキシベンゾイル)アミノ] -4-メトキシフェニル}-5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2 10 -イル エステル26mgと、2-クロローN-シクロヘキシルーN-メチルアセトアミド20mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を3.6mg得た。

ESI-Mass; 543 [M+H]

15 実施例 4 6 2

 $6 - \{2 - \{[4 - (2 - \tilde{v}x + \tilde{v}) - 3 - \tilde{v}x + \tilde{v}) - 3 - \tilde{v}x + \tilde{v}x +$

648

ピバリン酸 $6-\{2-[エチル(3-フルオロー4-ヒドロキシベンゾイル)アミノ]-4-メトキシフェニル<math>\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル25mgと、<math>2-クロローN, N-ジエチルアセトアミド14mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を16mg得た。

ESI-Mass; 521 [M++H]

実施例 4 6 3

5

10 $6-\{2-\{[4-(2-rゼチジン-1-イルエトキシ)-3-フルオロベンジル] エチルアミノ\} -4-メトキシフェニル\} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール$

649

ESI-Mass; 505 [M++H]

実施例464

6-{2-{エチル [3-フルオロ-4-(2-ピロリジン-1-イルエト 5 キシ) ベンジル] アミノ} -4-メトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テ トラヒドロナフタレン-2-オール

ESI-Mass; 519 [M++H]

15 実施例 4 6 5

 $6-\{2-\{[4-(2-rゼパン-1-イルエトキシ)-3-フルオロベンジル] エチルアミノ\}-4-メトキシフェニル}-5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-オール$

ピバリン酸 $6-\{2-[エチル (3-フルオロ-4-ヒドロキシベンゾイル)アミノ]-4-メトキシフェニル<math>\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル<math>25 mg と、1-アゼパン-1-イル-2-1 ークロロエタノン17 mg から、上記実施例 404 の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を13 mg 得た。

ESI-Mass; 547 [M+H]

実施例466

5

ピバリン酸 6-{2-[エチル (3-フルオロ-4-ヒドロキシベンゾ 15 イル) アミノ] -4-メトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル25mgと、1-(3-アザビシクロ[3.2.2] ノナ-3-イル) -2-クロロエタノン19mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を24

651

mg得た。

ESI-Mass; 573 [M+H]

実施例467

5 6-{2-{エチル {4-[2-(4-エチルピペリジン-1-イル) エトキシ] -3-フルオロベンジル} アミノ} -4-メトキシフェニル} -5,
 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ピバリン酸 $6-\{2-[エチル(3-フルオロ-4-ヒドロキシベンゾ 10 イル)アミノ]-4-メトキシフェニル<math>\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル25mgと、<math>2-クロロー1-(4-エチルピペラジン-1-イル)エタノン18mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を22mg得た。

ESI-Mass; 562 [M++H]

実施例468

 $6-\{2-\{\{4-[2-(1,4-ジオキサー8-アザスピロ[4.5]デカー8-イル) エトキシ] -3-フルオロベンジル<math>\}$ エチルアミノ $\}$ -4-メトキシフェニル $\}$ -5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-オー

20 ル

ピバリン酸 $6-\{2-[エチル(3-フルオロ-4-ヒドロキシベンゾイル)アミノ]-4-メトキシフェニル<math>\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル25mgと、<math>2-クロロ-1-(1, 4-ジオキサ-8-アザスピロ[4.5]デカ-8-イル)エタノン21mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、<math>LC-MSで精製して、標題化合物を23mg得た。

ESI-Mass; 591 [M++H]

10 実施例469

5

653

に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を16mg得た。 ESI-Mass; 581 [M[†]+H]

実施例470

 5 6-{2-{エチル {3-フルオロー4-{2-[(2-メトキシエチル) メ チルアミノ]エトキシ}ベンジル}アミノ}-4-メトキシフェニル}-5,
 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

15 ESI-Mass; 537 [M++H]

実施例 4 7 1

 $6-\{2-\{[4-(2-ジメチルアミノエトキシ)-3-フルオロベンジル]$ エチルアミノ $\}$ -4-メトキシフェニル $\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロ ナフタレン-2-オール

654

ESI-Mass; 493 [M++H]

実施例 4 7 2

5

10 6-{2-{エチル {3-フルオロー4-[2-(4-メチルピペリジンー1-イル) エトキシ] ベンジル} アミノ} -4-メトキシフェニル} -5,
 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ピバリン酸 $6-\{2-[エチル(3-フルオロ-4-ヒドロキシベンゾ 15 イル)アミノ] -4-メトキシフェニル<math>\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル21mgと、<math>2-クロロー1-(4-メチルピペリジン-1-イル)エタノン16mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を15mg得た。

655

ESI-Mass; 547 [M+H]

実施例 4 7 3

6-{2-{[4-(2-アゾカン-1-イルエトキシ)-3-フルオロベン
 ジル] エチルアミノ} -4-メトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ピバリン酸 6-{2-[エチル (3-フルオロ-4-ヒドロキシベンゾイル)アミノ]-4-メトキシフェニル}-5,6,7,8-テトラヒドロ10 ナフタレン-2-イル エステル21mgと、1-アゾカン-1-イル-2-クロロエタノン17mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を15mg得た。

ESI-Mass; 561 [M++H]

15 実施例474

656

ピバリン酸 $6-\{2-[エチル(3-フルオロ-4-ヒドロキシベンゾイル)アミノ]-4-メトキシフェニル<math>\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル21mgと、<math>2-クロロー1ーピペリジンー1ーイルプロパン-1ーオン16mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を14mg得た。

ESI-Mass; 547 [M++H]

実施例475

5

10 6-{2-{エチル[3-フルオロ-4-(2-モルホリン-4-イルエト キシ)ベンジル]アミノ}-4-メトキシフェニル}-5,6,7,8-テ トラヒドロナフタレン-2-オール

ピバリン酸 $6-\{2-[エチル(3-フルオロ-4-ヒドロキシベンゾ 15 イル)アミノ] -4-メトキシフェニル<math>\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル21mgと、<math>2-クロロー1ーモルホリンー4ーイルエタノン15mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を7.4mg得た。

657

ESI-Mass; 535 [M++H]

実施例 4 7 6

 $6-\{2-\{\{4-[2-(シクロヘキシルメチルアミノ) エトキシ] -3-5$ フルオロベンジル $\}$ エチルアミノ $\}$ -4-メトキシフェニル $\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ピバリン酸 $6-\{2-[エチル (3-7) + 1 - 4 - 1 + 1 - 1$

ESI-Mass; 561 [M++H]

15 実施例477

10

 $6-\{2-\{x \ne \nu\} \{3- \gamma \nu \} \tau - 4- [2-(4- y \ne \nu - [1, 4] y \gamma \tau \nu - 1- 4 \nu) \}$ アミノ $\{1, 4\} \gamma \tau \gamma \nu - 1- 4 \nu \gamma \nu -$

ピバリン酸 $6-\{2-[エチル(3-フルオロ-4-ヒドロキシベンゾイル)アミノ]-4-メトキシフェニル<math>\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル20mgと、<math>4-(2-クロロアセチル)-[1,4]ジアゼパン-1-カルボン酸 tert-ブチルエステル21mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を9.4mg得た。

ESI-Mass; 562 [M+H]

10 実施例478

5

 $6-\{2-\{\{4-[2-(3,3-ジメチルピペリジン-1-イル) エトキシ] -3-フルオロベンジル\} エチルアミノ\} -4-メトキシフェニル} -5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-オール$

15 ピバリン酸 $6-\{2-[エチル(3-フルオロー4-ヒドロキシベンゾイル)アミノ]-4-メトキシフェニル<math>\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル<math>20mgと、2-ブロモ-1-(3, 3-ジメチルピペリジン-1-イル)エタノン<math>18mgから、上記実施例404

659

の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を8.1mg 得た。

ESI-Mass; 561 [M++H]

5 実施例479

10 ピバリン酸 6-{2-[エチル(3-フルオロ-4-ヒドロキシベンゾイル)アミノ]-4-メトキシフェニル}-5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル20mgと、2-ブロモ-1-(2,2,6,6-テトラメチルピペリジン-1-イル)エタノン20mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物15 を6.5mg得た。

ESI-Mass; 589 [M++H]

実施例480

6-{2-{4-[2-(7-アザビシクロ[2.2.1] ヘプタ-7-イ 20 ル) エトキシ] -3-フルオロベンジル} エチルアミノ} -4-メトキシフ エニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール 660

ピバリン酸 6-{2-[エチル (3-フルオロ-4-ヒドロキシベンゾ

ESI-Mass; 545 [M++H]

10 実施例481

6 m g 得た。

5

661

成し、LC-MSで精製して、標題化合物を13mg得た。

ESI-Mass; 507 [M+H]

実施例482

5 $6-\{2-\{\{4-[2-(ブチルメチルアミノ) エトキシ] - 3-フルオロ ベンジル\} エチルアミノ\} - 4-メトキシフェニル\} - 5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール$

ピバリン酸 $6-\{2-[エチル (3-7) + 2-4-4-4] - 2-4-4-4 - 2-4-4$

ESI-Mass; 535 [M++H]

15

実施例483

662

ピバリン酸 $6-\{2-[エチル (3-7) ルオロー4-ヒドロキシベンゾイル) アミノ] -4-メトキシフェニル<math>\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル20mgと、<math>2-クロローNーイソブチルーNーメチルアセトアミド13mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を8.5mg得た。

ESI-Mass; 535 [M++H]

実施例484

5

10 $6 - \{2 - \{\{4 - [2 - (tert - ブチルメチルアミノ) エトキシ] - 3 - フルオロベンジル\} エチルアミノ\} - 4 - メトキシフェニル\} - 5, 6, 7, 8 - テトラヒドロナフタレン <math>- 2 - 3$ - カール

ピバリン酸 $6-\{2-[エチル(3-フルオロー4-ヒドロキシベンブ 15 イル)アミノ] -4-メトキシフェニル<math>\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル20mgと、<math>N-tert-ブチル-2-クロロ-N-メチルアセトアミド13mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、<math>LC-MSで精製して、標題化合物を9.9mg得た。

663

ESI-Mass; 535 [M++H]

実施例 4 8 5

6-{2-{4-[2-(シクロプロピルメチルアミノ) エトキシ]-3-5 フルオロベンジル} エチルアミノ}-4-メトキシフェニル}-5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ピバリン酸 $6-\{2-[エチル(3-フルオロー4-ヒドロキシベンゾイル)アミノ]-4-メトキシフェニル<math>\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロ10 ナフタレン-2-イル エステル20mgと、<math>2-クロロ-N-シクロプロピル-N-メチルアセトアミド11mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、<math>LC-MSで精製して、標題化合物を4.8mg得た。

ESI-Mass; 519 [M++H]

15 実施例486

664

ピバリン酸 $6-\{2-[エチル(3-フルオロ-4-ヒドロキシベンゾイル)アミノ]-4-メトキシフェニル<math>\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル20mgと、<math>2-クロロ-N-メチル-N-プロピルアセトアミド12mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を<math>6. 1mg得た。

ESI-Mass; 521 [M++H]

実施例487

5

10 6-{2-{エチル {3-フルオロ-4-[2-(イソプロピルメチルアミノ)エトキシ] ベンジル} アミノ} -4-メトキシフェニル} -5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ピバリン酸 $6-\{2-[エチル(3-フルオロー4-ヒドロキシベンゾ 15 イル)アミノ] -4-メトキシフェニル<math>\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル20mgと、2ークロローNーイソプロピルーNーメチルアセトアミド12mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を3.8mg得た。

665

ESI-Mass; 521 [M+H]

実施例488

ピバリン酸 $6-\{2-[エチル(3-フルオロ-4-ヒドロキシベンゾイル)アミノ]-4-メトキシフェニル<math>\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロ10 ナフタレン-2-イル エステル20mgと、<math>N-アリル-2-クロロ-N-ルチルアセトアミド11mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を3.1mg得た。

ESI-Mass; 519 [M++H]

15 実施例489

 $6-\{2-\{[4-(2-ジメチルアミノエトキシ) ベンジル] メチルアミノ\}$ $-4-メトキシフェニル\} -5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2 -オール

666

ピバリン酸 $6-\{2-[(4-ヒドロキシベンゾイル) メチルアミノ]-4-メトキシフェニル\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-4ル エステル25mgと、<math>2-クロローN, N-ジメチルアセトアミド13mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を5.4mg得た。

ESI-Mass; 461 [M+H]

実施例490

5

10 $6-\{2-\{[4-(2-ジェチルアミノェトキシ) ベンジル] メチルアミノ\}$ $-4-メトキシフェニル\} -5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2 -オール

ピバリン酸 $6-\{2-[(4-ヒドロキシベンゾイル) メチルアミノ]-15$ $4-メトキシフェニル\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル<math>25 m g と、2-クロローN, N-ジエチルアセトアミド15 m g から、上記実施例404 の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を7. 1 m g 得た。

667

ESI-Mass; 489 [M++H]

実施例491

6-{2-{[4-(2-アゼチジン-1-イルエトキシ) ベンジル] メチル
 5 アミノ} -4-メトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ピバリン酸 $6-\{2-[(4-ヒドロキシベンゾイル) メチルアミノ]-4-メトキシフェニル\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-10 イル エステル<math>25 m g と、1-アゼチジン-1-イル-2-クロロエタノン14 m g から、上記実施例404 の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を4.8 m g 得た。

ESI-Mass; 473 [M+H]

15 実施例492

 $6-\{4-メトキシ-2-\{メチル [4-(2-ピロリジン-1-イルエトキシ) ベンジル] アミノ} フェニル<math>\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

668

ピバリン酸 $6-\{2-[(4-ヒドロキシベンゾイル) メチルアミノ]-4-メトキシフェニル\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル25 mgと、<math>2-クロロ-1-ピロリジン-1-イルエタノン15 mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を<math>6. 1mg得た。

ESI-Mass; 487 [M+H]

実施例493

5

10 6- {4-メトキシー2- {メチル [4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) ベンジル] アミノ} フェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ピバリン酸 $6-\{2-[(4-ヒドロキシベンゾイル) メチルアミノ]-15$ $4-メトキシフェニル\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2- イル エステル25 mgと、<math>2-クロロー1-ピペリジンー1-イルエタノン17 mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、L C - M S で精製して、標題化合物を3.1 mg得た。

669

ESI-Mass; 501 [M++H]

実施例 4 9 4

6-{4-メトキシ-2-{メチル {4-[2-(4-メチルピペリジンー 5 1-イル) エトキシ] ベンジル} アミノ} フェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ピバリン酸 $6-\{2-[(4-ヒドロキシベンゾイル) メチルアミノ]-4-メトキシフェニル\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-10 イル エステル<math>25 m g と、2-クロロ-1-(4-メチルピペリジン-1-イル) エタノン18 m g から、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を2. 4 m g 得た。

ESI-Mass; 515 [M+H]

15 実施例495

 $6-\{2-\{[4-(2-rゼパン-1-イルエトキシ) ベンジル] メチルア ミノ\} -4-メトキシフェニル\} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール$

670

ESI-Mass; 515 [M++H]

実施例 4 9 6

5

10 $6-\{2-\{[4-(2-ry)カン-1-7) + 1-(2-ry) + 1-$

671

ESI-Mass; 529 [M++H]

実施例497

5

6 - {2 - {{4 - [2 - (1, 4 - ジオキサー8 - アザスピロ [4. 5] デカー8 - イル) エトキシ] ベンジル} メチルアミノ} - 4 - メトキシフェニル} - 5, 6, 7, 8 - テトラヒドロナフタレン- 2 - オール

ピバリン酸 $6-\{2-[(4-ヒドロキシベンゾイル) メチルアミノ]-4-メトキシフェニル\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-4ル エステル25mgと、<math>2-クロロー1-(1, 4-ジオキサー8-アザスピロ[4.5]デカー8-イル)エタノン22mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を13mg得た。

ESI-Mass; 559 [M++H]

15

10

実施例498

 $6-\{4-メトキシ-2-\{メチル [4-(2-モルホリン-4-イルエト キシ) ベンジル] アミノ} フェニル<math>\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

672

ピバリン酸 $6-\{2-[(4-ヒドロキシベンゾイル) メチルアミノ]-4-メトキシフェニル\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル25 mgと、<math>2-クロロー1-モルホリンー4-イルエタノン16 mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を20 mg 得た。

ESI-Mass; 503 [M++H]

実施例499

5

10 6-{2-{4-{2-[ビス (2-メトキシエチル) アミノ] エトキシ} ベンジル} メチルアミノ} -4-メトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ピバリン酸 $6-\{2-[(4-ヒドロキシベンゾイル)$ メチルアミノ] -15 $4-メトキシフェニル\} -5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン<math>-2-イル エステル25 m g と、2-クロロ-N, N-ビス(2-メトキシエチル)アセトアミド21 m g から、上記実施例404 の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を13 m g 得た。

673

ESI-Mass; 549 [M++H]

実施例500

5

ピバリン酸 6-{2-[(4-ヒドロキシベンゾイル)メチルアミノ]-4-メトキシフェニル}-5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-10 イル エステル25mgと、2-クロローN-(2-メトキシエチル)-N-メチルアセトアミド16mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を13mg得た。

ESI-Mass; 505 [M++H]

15 実施例501

 $6-\{2-\{\{4-[2-(シクロヘキシルメチルアミノ) エトキシ] ベンジル\} メチルアミノ\} <math>-4-$ メトキシフェニル $\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

674

ピバリン酸 $6-\{2-[(4-ヒドロキシベンゾイル) メチルアミノ]-4-メトキシフェニル\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-4ル エステル25 mgと、<math>2-クロローN-シクロへキシルーN-メチルアセトアミド19 mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を3.3 mg得た。

ESI-Mass; 529 [M++H]

実施例502

5

10 6-{2-{{4-[2-(3, 3-ジメチルピペリジン-1-イル) エトキシ] ベンジル} メチルアミノ} -4-メトキシフェニル} -5, 6, 7, 8
 -テトラヒドロナフタレン-2-オール

ピバリン酸 $6-\{2-[(4-ヒドロキシベンゾイル) メチルアミノ]-15$ $4-メトキシフェニル\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2- イル エステル25mgと、<math>2-プロモー1-(3, 3-ジメチルピペリジン-1-イル) エタノン23mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を16mg得た。

675

ESI-Mass; 529 [M++H]

実施例503

6-{4-メトキシ-2-{メチル {4-[2-(2, 2, 6, 6-テトラ メチルピペリジン-1-イル) エトキシ] ベンジル} アミノ} フェニル} - 5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ピバリン酸 $6-\{2-[(4-ヒドロキシベンゾイル) メチルアミノ]-4-メトキシフェニル\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル25mgと、<math>2-プロモー1-(2,2,6,6-テトラメチルピペリジン-1-イル) エタノン26mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を13mg得た。 ESI-Mass; $557[M^{\dagger}+H]$

15 実施例504

10

6-{2-{4-[2-(7-アザビシクロ[2.2.1] ヘプタ-7-イル) エトキシ] ベンジル} メチルアミノ} -4-メトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

676

ピバリン酸 $6-\{2-[(4-ヒドロキシベンゾイル) メチルアミノ]-4-メトキシフェニル\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-4ル エステル25mgと、<math>1-(7-アザビシクロ[2.2.1] へプタ-7-イル)-2-ブロモエタノン22mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、<math>LC-MSで精製して、標題化合物を15mg得た。 ESI-Mass; $513[M^++H]$

実施例505

5

677

ESI-Mass; 479 [M+H]

実施例506

 $6 - \{2 - \{[4 - (2 - ジェチルアミノェトキシ) - 3 - フルオロベンジル]$ 5 メチルアミノ $\}$ - 4 - メトキシフェニル $\}$ - 5 , 6 , 7 , 8 - テトラヒドロナフタレン - 2 - オール

ESI-Mass; 507 [M++H]

15 実施例507

10

678

ESI-Mass; 491 [M+H]

実施例508

5

10 6-{2-{[3-フルオロ-4-(2-ピロリジン-1-イルエトキシ) ベンジル] メチルアミノ} -4-メトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

679

ESI-Mass; 505 [M++H]

実施例509

ESI-Mass; 519 [M++H]

15 実施例510

10

 $6-\{2-\{\{3-7ルオロ-4-[2-(4-メチルピペリジン-1-イル)$ エトキシ] ベンジル $\}$ メチルアミノ $\}$ $-4-メトキシフェニル<math>\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

680

ESI-Mass; 533 [M++H]

実施例511

5

10 6-{2-{[4-(2-アゼパン-1-イルエトキシ)-3-フルオロベンジル]メチルアミノ}-4-メトキシフェニル}-5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

681

ESI-Mass; 533 [M++H]

実施例512

ピバリン酸 6-{2-[(3-フルオロ-4-ヒドロキシベンゾイル)メチルアミノ]-4-メトキシフェニル}-5,6,7,8-テトラヒドロナ フタレン-2-イル エステル20mgと、1-アゾカン-1-イル-2-クロロエタノン15mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を6.9mg得た。

ESI-Mass; 547 [M++H]

15 実施例513

 $6-\{2-\{\{4-[2-(1,4-ジオキサ-8-アザスピロ[4.5] デカ-8-イル) エトキシ] -3-フルオロベンジル\} メチルアミノ\} -4-メトキシフェニル<math>\}$ -5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ESI-Mass; 577 [M++H]

10 実施例514

5

 $6-\{2-\{[3-7ルオロ-4-(2-モルホリン-4-イルエトキシ) ベンジル] メチルアミノ\} <math>-4-$ メトキシフェニル $\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

683

LC-MSで精製して、標題化合物を8.2mg得た。

ESI-Mass; 521 [M++H]

実施例515

5 6-{2-{4-{2-[ビス (2-メトキシエチル) アミノ] エトキシ} -3-フルオロベンジル} メチルアミノ} -4-メトキシフェニル} -5,
 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

15

実施例516

ESI-Mass; 567 [M++H]

実施例517

5

10 $6 - \{2 - \{\{4 - [2 - (シクロヘキシルメチルアミノ) エトキシ] - 3 - フルオロベンジル\} メチルアミノ\} - 4 - メトキシフェニル\} - 5, 6, 7, 8 - テトラヒドロナフタレン <math>- 2 - 3$ - ル

685

ESI-Mass; 547 [M+H]

実施例518

6-{2-{{4-[2-(3, 3-ジメチルピペリジン-1-イル) エトキ
 5] -3-フルオロベンジル} メチルアミノ} -4-メトキシフェニル} 5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ピバリン酸 6-{2-[(3-フルオロ-4-ヒドロキシベンゾイル)メチルアミノ]-4-メトキシフェニル}-5,6,7,8-テトラヒドロナ 10 フタレン-2-イル エステル20mgと、2-ブロモー1-(3,3-ジメチルピペリジン-1-イル)エタノン19mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を11mg得た。ESI-Mass;547[M+H]

15 実施例 5 1 9

686

ピバリン酸 6-{2-[(3-フルオロ-4-ヒドロキシベンゾイル)メ チルアミノ] -4-メトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナ フタレン-2-イル エステル20mgと、2-ブロモー1-(2, 2, 6, 6-テトラメチルピペリジン-1-イル) エタノン21mgから、上記実施 例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を7. 7mg得た。

ESI-Mass; 575 [M++H]

10 実施例520

 $6-\{2-\{\{4-[2-(7-アザビシクロ [2.2.1] へ プター7-イル) エトキシ] -3-フルオロベンジル} メチルアミノ\} -4-メトキシフェニル <math>\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

687

例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を1 1mg得た。

ESI-Mass; 531 [M++H]

5 実施例521

 $6-\{2-\{[4-(2-ジェチルアミノエトキシ) ベンジル] プロピルアミノ\} -4-メトキシフェニル<math>\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

10 ピバリン酸 6-{2-[(4-ヒドロキシベンゾイル)プロピルアミノ] -4-メトキシフェニル}-5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2 -イル エステル30mgと、2-クロローN,N-ジエチルアセトアミド 18mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精 製して、標題化合物を23mg得た。

15 ESI-Mass; 517 [M++H]

実施例522

20

 $6-\{4-メトキシ-2-\{ プロピル [4-(2-ピロリジン-1-イルエトキシ) ベンジル] アミノ\} フェニル<math>\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

688

ピバリン酸 $6-\{2-[(4-ヒドロキシベンゾイル) プロピルアミノ]$ $-4-メトキシフェニル\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2 -イル エステル30 mg と、<math>2-クロロ-1-ピロリジン-1-イルエタノン17 mg から、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を<math>24mg得た。

ESI-Mass; 515 [M++H]

実施例523

5

ピバリン酸 $6-\{2-[(4-ヒドロキシベンゾイル) プロピルアミノ]$ $15-4-メトキシフェニル\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル30mgと、<math>2-クロロー1-ピペリジンー1-イルエタノン19mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を24mg得た。

689

ESI-Mass; 529 [M++H]

実施例524

 $6-\{4-eta++
ueller-2-\{[4-(2ueller-2uell$

ESI-Mass; 531 [M++H]

15 実施例525

10

 $6 - \{4- \lambda \ + \hat{\nu} - 2 - \{[4-(1- \lambda \mathcal{F} \nu - 2 - \mathcal{C} \nu] \hat{\nu} \nu - 1 - 4 \nu \}$ エトキシ)ベンジル] プロピルアミノ $\{ \nu \} \} = 0$ フェニル $\{ \nu \} \} = 0$ ラヒドロナフタレン $\{ \nu \} \} = 0$ フェニル

690

ピバリン酸 $6-\{2-[(4-ヒドロキシベンゾイル) プロピルアミノ]$ $-4-メトキシフェニル\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2 -イル エステル30 mg と、<math>2-クロロ-1-ピペリジン-1-イルプロパン-1-オン21 mg から、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を9.4 mg 得た。

ESI-Mass; 543 [M++H]

実施例526

5

10 $6 - \{2 - \{[4 - (2 - i j j f n r i j l r l r i j$

ピバリン酸 $6-\{2-[(4-ヒドロキシベンゾイル) プロピルアミノ]$ $15-4-メトキシフェニル\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル30mgと、<math>2-クロローN, N-ジメチルアセトアミド 14mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精 製して、標題化合物を16mg得た。

691

ESI-Mass; 489 [M++H]

実施例527

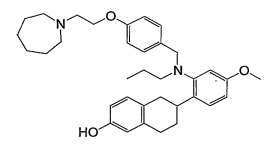
ピバリン酸 $6-\{2-[(4-ヒドロキシベンゾイル) プロピルアミノ]$ $-4-メトキシフェニル\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2 10 -イル エステル30mgと、<math>2-クロロー1-(4-メチルピペリジンー1-イル) エタノン21mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を19mg得た。

ESI-Mass; 543 [M++H]

15 実施例528

 $6-\{2-\{[4-(2-rゼパン-1-イルーエトキシ) ベンジル] プロピルアミノ\} -4-メトキシフェニル\} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール$

692



ピバリン酸 $6-\{2-[(4-ヒドロキシベンゾイル) プロピルアミノ]$ $-4-メトキシフェニル\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2 -イル エステル30mgと、<math>1-(2-クロロエチル) アゼパン23mg から、上記実施例404の合成法に準じて合成し、NHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル系)で精製して、標題化合物を<math>9mg 得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 0.79 (t, 3H), 1.35-1.43 (m, 2H), 1.55-1.80 (m, 12H), 2.66 (d, 2H), 2.74-2.85 (m, 6H), 2.94 (t, 2H), 3.60-3.70 (m, 1H), 3.78 (s, 3H), 3.93 (s, 2H), 4.03 (t, 2H), 6.58-6.62 (m, 2H), 6.68 (d, 1H), 6.73-6.77 (m, 3H), 6.88 (d, 1H), 7.08-7.15 (m, 3H).

ESI-Mass; 543 [M++H]

15 実施例529

5

 $6-\{2-\{[4-(2-ry)] -1-ru++>)$ ベンジル] プロピルアミノ $\}-4-$ メトキシフェニル $\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ピバリン酸 $6-\{2-[(4-ヒドロキシベンゾイル) プロピルアミノ]$ $-4-メトキシフェニル\} -5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2 -イル エステル30mgと、<math>1-アゾカン-1-イル-2-クロロエタノ ン22mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を21mg得た。

ESI-Mass; 557 [M++H]

実施例530

5

10 $6-\{2-\{[4-(2-rゼチジン-1-イルエトキシ) ベンジル] プロピルアミノ\} -4-メトキシフェニル\} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール$

ピバリン酸 $6-\{2-[(4-ヒドロキシベンゾイル) プロピルアミノ]$ $15-4-メトキシフェニル\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル27mgと、<math>1-アゼチジン-1-イル-2-クロロエタノン15mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を2.3mg得た。

694

ESI-Mass; 501 [M+H]

実施例531

6-{2-{4-[2-(3-アザビシクロ[3.2.2] ノナ-3-イル) 5 エトキシ] ベンジル} プロピルアミノ} -4-メトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ピバリン酸 6-{2-[(4-ヒドロキシベンゾイル) プロピルアミノ] -4-メトキシフェニル}-5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2 10 -イル エステル21mgと、1-(3-アザビシクロ[3.2.2]ノナー3-イル)-2-クロロエタノン17mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を9.7mg得た。ESI-Mass; 569 [M+H]

15 実施例532

695

ピバリン酸 $6-\{2-[(4-ヒドロキシベンゾイル) プロピルアミノ]$ $-4-メトキシフェニル\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2 -イル エステル21mgと、<math>2-クロロ-1-(4-エチルピペラジン-1-イル) エタノン16mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を12mg得た。

ESI-Mass; 558 [M++H]

実施例533

5

10 6-{2-{4-[2-(1, 4-ジオキサ-8-アザスピロ[4.5]デカ-8-イル)エトキシ]ベンジル}プロピルアミノ}-4-メトキシフェニル}-5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ピバリン酸 6-{2-[(4-ヒドロキシベンゾイル) プロピルアミノ] 15 -4-メトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2 -イル エステル21mgと、2-クロロー1-(1, 4-ジオキサー8-アザスピロ[4.5] デカー8-イル) エタノン18mgから、上記実施例 404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を9.

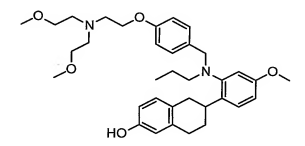
696

1 m g 得た。

ESI-Mass; 587 [M+H]

実施例534

5 6-{2-{4-{2-[ビス (2-メトキシエチル) アミノ] エトキシ} ベンジル} プロピルアミノ} -4-メトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール



ピバリン酸 $6-\{2-[(4-ヒドロキシベンゾイル) プロピルアミノ]$ $10-4-メトキシフェニル\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル21mgと、<math>2-クロローN, N-ビス(2-メトキシエチル)アセトアミド17mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を3.7mg得た。

ESI-Mass; 577 [M++H]

15

実施例535

 $6-\{2-\{\{4-[2-(シクロヘキシルメチルアミノ) エトキシ] ベンジル} プロピルアミノ\} -4-メトキシフェニル\} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール$

697

ピバリン酸 $6-\{2-[(4-ヒドロキシベンゾイル) プロピルアミノ]$ $-4-メトキシフェニル\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2 -イル エステル21mgと、<math>2-クロロ-N-シクロヘキシル-N-メチルアセトアミド16mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を6.0mg得た。

ESI-Mass; 557 [M++H]

実施例536

5

10 6-{4-メトキシ-2-{{4-{2-[(2-メトキシエチル) メチルアミノ] エトキシ} ベンジル} プロピルアミノ} フェニル} -5, 6, 7, 8 -テトラヒドロナフタレン-2-オール

ピバリン酸 $6-\{2-[(4-ヒドロキシベンゾイル) プロピルアミノ]$ 15 $-4-メトキシフェニル\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2 -イル エステル21mgと、<math>2-クロローN-(2-メトキシエチル)-N-メチルアセトアミド14mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を15mg得た。

698

ESI-Mass; 533 [M+H]

実施例537

6-{2-{[4-(2-ジメチルアミノエトキシ) ベンジル] エチルアミノ}
 5-ジメトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

 ピバリン酸 6-{2-[エチル(4-ヒドロキシベンゾイル)アミノ] -4,5-ジメトキシフェニル}-5,6,7,8-テトラヒドロナフタレ
 ン-2-イル エステル19mgと、2-クロローN,N-ジメチルアセト アミド8.5mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を2.7mg得た。

ESI-Mass; 505 [M++H]

15 実施例538

699

ピバリン酸 $6-\{2-[エチル (4-ヒドロキシベンゾイル) アミノ]$ -4, $5-ジメトキシフェニル\} -5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル19mgと、<math>2-クロローN-エチルーN-メチルアセトアミド9. 5mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を1. 6mg得た。

ESI-Mass; 519 [M+H]

実施例539

5

700

ESI-Mass; 533 [M++H]

実施例540

 $6-\{2-\{x \ne n \{4-[2-(7 y プロピルメ \ne n y \ne 1) x \} + 5\}$ ベンジル $\{x \ne 1\}$ アミノ $\{x \ne 1\}$ ー $\{x \ne 1\}$ ー $\{x \ne 1\}$ トラヒドロナフタレンー $\{x \ne 1\}$ ルフェニル $\{x \ne 1\}$ トラヒドロナフタレンー $\{x \ne 1\}$ ル

ピバリン酸 $6-\{2-[エチル (4-ヒドロキシベンゾイル) アミノ]$ -4, $5-ジメトキシフェニル\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレ <math>2-4 2-4

ESI-Mass; 533 [M++H]

15 実施例541

 $6-\{2-\{\{4-[2-(アリルメチルアミノ) エトキシ] ベンジル\} エチルアミノ\} -4, 5-ジメトキシフェニル\} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン<math>-2-オール$

701

ピバリン酸 $6-\{2-[エチル (4-ヒドロキシベンゾイル) アミノ]$ -4, $5-ジメトキシフェニル\} -5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル19mgと、<math>N-アリル-2-クロロ-N-メチルアセトアミド11mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、<math>L C-MSで精製して、標題化合物を1.7mg得た。

ESI-Mass; 531 [M++H]

実施例 5 4 2

5

10 $6 - \{2 - \{\{4 - [2 - (\vec{\jmath} + \vec{\jmath$

ピバリン酸 $6-\{2-[エチル(4-ヒドロキシベンゾイル)アミノ]$ 15-4, $5-ジメトキシフェニル\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル19mgと、<math>N-ブチル-2-クロロ-N-メチルアセトアミド12mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、<math>LC-MSで精製して、標題化合物を1.6mg得た。

702

ESI-Mass; 547 [M++H]

実施例543

6-{2-{エチル {4-[2-(イソブチルメチルアミノ) エトキシ] ベ 5 ンジル} アミノ} -4,5-ジメトキシフェニル} -5,6,7,8-テト ラヒドロナフタレン-2-オール

ピバリン酸 $6-\{2-[エチル (4-ヒドロキシベンゾイル) アミノ]$ -4, $5-ジメトキシフェニル\} -5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレ <math>2-2 2-4 2-2 2-4

ESI-Mass; 547 [M+H]

15 実施例 5 4 4

 $6-\{2-\{\{4-[2-(tert-ブチルメチルアミノ) エトキシ] ベンジル\} エチルアミノ\} -4, 5-ジメトキシフェニル\} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール$

703

ピバリン酸 $6-\{2-[エチル (4-ヒドロキシベンゾイル) アミノ]$ -4, $5-ジメトキシフェニル\} -5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル19mgと、<math>N-tert-ブチル-2-クロロ-N-メチルアセトアミド12mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、<math>LC-MSで精製して、標題化合物を2.4mg得た。

ESI-Mass; 547 [M++H]

実施例545

5

704

ESI-Mass; 531 [M++H]

実施例546

6-{2-{[4-(2-ジエチルアミノエトキシ) ベンジル] エチルアミノ}
 5-4,5-ジメトキシフェニル}-5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ESI-Mass; 533 [M++H]

15 実施例547

705

ピバリン酸 $6-\{2-[エチル (4-ヒドロキシベンゾイル) アミノ]$ -4, $5-ジメトキシフェニル\} -5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル19mgと、<math>1-アゼチジン-1-イル-2-クロロエタノン9. 4mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を0.9mg得た。

ESI-Mass; 517 [M+H]

実施例548

5

ピバリン酸 $6-\{2-[エチル (4-ヒドロキシベンゾイル) アミノ]$ 15-4, $5-ジメトキシフェニル\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル19mgと、<math>2-クロロー1-ピロリジン-1-イルエタノン10mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を2.2mg得た。

706

ESI-Mass; 531 [M++H]

実施例549

ピバリン酸 $6-\{2-[エチル (4-ヒドロキシベンゾイル) アミノ]$ -4, $5-ジメトキシフェニル\} -5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル19mgと、<math>2-クロロー1-ピペリジン-1-イルエタノン11mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を0. 7mg得た。

ESI-Mass; 545 [M++H]

15 実施例 5 5 0

10

707

ピバリン酸 $6-\{2-[エチル (4-ヒドロキシベンゾイル) アミノ]$ -4, $5-ジメトキシフェニル\} -5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル18.6 mgと、<math>2-クロロー1-(4-メチルピペリジン-1-イル) エタノン12 mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を2.2 mg得た。

ESI-Mass; 559 [M++H]

実施例551

5

10 6-{2-{{4-[2-(3, 3-ジメチルピペリジン-1-イル) エトキ・シ] ベンジル} エチルアミノ} -4, 5-ジメトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ピバリン酸 $6-\{2-[エチル (4-ヒドロキシベンゾイル) アミノ]$ 15 -4, $5-ジメトキシフェニル\} -5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル19mgと、<math>2-プロモー1ー(3, 3-ジメチルピペリジン-1-イル) エタノン16mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を2. 1mg得た。

708

ESI-Mass; 573 [M++H]

実施例552

5

ピバリン酸 $6-\{2-[エチル (4-ヒドロキシベンゾイル) アミノ]$ -4, $5-ジメトキシフェニル\} -5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル19mgと、<math>2-プロモー1-(2, 2, 6, 6-テトラメチルピペリジン-1-イル) エタノン18mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を2.4mg得た。

ESI-Mass; 601 [M+H]

15

10

実施例553

 $6-\{2-\{[4-(2-r)/3) -1-(1-(1-r)/3) -1-(1-r)/3 -1-(1-r)$

709

ピバリン酸 $6-\{2-[エチル (4-ヒドロキシベンゾイル) アミノ]$ -4, $5-ジメトキシフェニル\} -5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル19mgと、<math>1-アゾカン-1-イル-2-クロロエタノン13mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を1.2mg得た。

ESI-Mass; 573 [M+H]

実施例 5 5 4

5

10 6-{2-{4-[2-(7-アザビシクロ [2. 2. 1] ヘプタ-7-イル) エトキシ] ベンジル} エチルアミノ} -4, 5-ジメトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

710

得た。

ESI-Mass; 557 [M++H]

実施例555

5 6-{2-{エチル {4-{2-[(2-メトキシエチル) メチルアミノ] エトキシ} ベンジル} アミノ} -4,5-ジメトキシフェニル} -5,6,7,
 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ピバリン酸 $6-\{2-[エチル (4-ヒドロキシベンゾイル) アミノ]$ 10-4, $5-ジメトキシフェニル\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル19mgと、<math>2-クロローNー(2-メトキシエチル)-N-メチルアセトアミド12mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を2. 1mg得た。

ESI-Mass; 549 [M+H]

15

実施例556

 $6-\{2-\{[4-(2-i)y+n)y=(2-i)-3-i)-3-i\}$ -3-i -3-

711

ピバリン酸 $6-\{2-[エチル(3-フルオロー4-ヒドロキシベンゾイル)アミノ]-4,5-ジメトキシフェニル<math>\}-5,6,7,8-$ テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル $19\,$ mgと、2-クロロ-N,N-ジメチルアセトアミド $8.5\,$ mgから、上記実施例 $404\,$ の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を $1.3\,$ mg得た。

ESI-Mass; 523 [M++H]

実施例557

5

712

ESI-Mass; 537 [M++H]

実施例558

6-{2-{エチル {3-フルオロ-4-[2-(メチルプロピルアミノ)
 5 エトキシ] ベンジル} アミノ} -4, 5-ジメトキシフェニル} -5, 6,
 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ESI-Mass; 551 [M++H]

15 実施例 5 5 9

10

 $6 - \{2 - \{ x \ne \nu \} \{3 - 7 \nu x + 1 - 4 - [2 - (7 \gamma y + 1 \nu x \ne \nu x \Rightarrow \nu x \ne \nu x \ne \nu x \Rightarrow \nu x \ne \nu x \Rightarrow \nu$

713

ピバリン酸 $6-\{2-[エチル(3-フルオロー4-ヒドロキシベンゾイル)アミノ]-4,5-ジメトキシフェニル<math>\}-5,6,7,8-$ テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル19 mg と、2-クロロ-N-イソプロピル-N-メチルアセトアミド11 mg から、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を1.4 mg 得た。ESI-Mass; 551 [$M^{\dagger}+$ H]

実施例560

5

10 $6-\{2-\{\{4-[2-(アリルメチルアミノ) エトキシ] - 3-フルオロベンジル\} エチルアミノ\} - 4, 5-ジメトキシフェニル\} - 5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール$

714

ESI-Mass; 549 [M+H]

実施例561

6-{2-{{4-[2-(ブチルメチルアミノ) エトキシ] -3-フルオロ
 5 ベンジル} エチルアミノ} -4, 5-ジメトキシフェニル} -5, 6, 7,
 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ESI-Mass; 565 [M++H]

15 実施例 5 6 2

 $6-\{2-\{x \ne n\}\{3-y n x p - 4-[2-(x y y \ne n x \ne n y z y)\}$ エトキシ] ベンジル $\{y \ne n\}\{y n y p - 4\}\{y n y p n x p n y p n x p n y p n x p n y p n x p n y p n x$

715

ピバリン酸 $6-\{2-[エチル(3-フルオロー4-ヒドロキシベンゾイル)アミノ]-4,5-ジメトキシフェニル<math>\}-5,6,7,8-$ テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル $19\,$ mgと、2-クロロ-N-イソブチル-N-メチルアセトアミド $12\,$ mgから、上記実施例 $404\,$ の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を $1.5\,$ mg得た。

実施例 5 6 3

ESI-Mass; 565 [M++H]

5

10 $6 - \{2 - \{\{4 - [2 - (tert - ブチルメチルアミノ) エトキシ] - 3 - フルオロベンジル\} エチルアミノ\} - 4,5 - ジメトキシフェニル\} - 5,6,7,8 - テトラヒドロナフタレン <math>- 2 -$ オール

716

た。

ESI-Mass; 565 [M++H]

実施例 5 6 4

5 6-{2-{{4-[2-(シクロプロピルメチルアミノ) エトキシ] -3 フルオロベンジル} エチルアミノ} -4, 5-ジメトキシフェニル} -5,
 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ピバリン酸 6-{2-[エチル (3-フルオロ-4-ヒドロキシベンゾ 10 イル) アミノ] -4,5-ジメトキシフェニル} -5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル19mgと、2-クロローN-シクロプロピルーN-メチルアセトアミド10mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を0.9mg得た。ESI-Mass;549 [M*+H]

15

実施例 5 6 5

 $6-\{2-\{[4-(2-ジェチルアミノエトキシ)-3-フルオロベンジル]$ エチルアミノ $\}$ -4, $5-ジメトキシフェニル<math>\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

717

ピバリン酸 $6-\{2-[エチル(3-フルオロ-4-ヒドロキシベンゾイル)アミノ]-4,5-ジメトキシフェニル<math>\}-5,6,7,8-$ テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル19 mg と、2-クロローN,N-ジエチルアセトアミド11 mg から、上記実施例404 の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を2.8 mg 得た。

ESI-Mass; 551 [M+H]

実施例 5 6 6

5

ピバリン酸 $6-\{2-[エチル(3-フルオロ-4-ヒドロキシベンブ 15 イル)アミノ]-4,5-ジメトキシフェニル<math>\}-5,6,7,8$ -テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル19mgと、1-アゼチジン-1-イル-2-クロロエタノン9.4mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を0.9mg得た。

718

ESI-Mass; 535 [M+H]

実施例 5 6 7

6-{2-{エチル [3-フルオロ-4-(2-ピロリジン-1-イルエト 5 キシ) ベンジル] アミノ} -4, 5-ジメトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ピバリン酸 $6-\{2-[エチル (3-7) + 10-4-10) + 10-4-10\}$ $6-\{2-[x+y+10] + 10-4-10\}$ $6-\{2-[x+y+10] + 10-4-10\}$ 10-4-4-10 10-4-4-10 10-4-4-10 10-4-1

ESI-Mass; 549 [M++H]

15 実施例 5 6 8

719

ピバリン酸 $6-\{2-[エチル (3-7) + 1-4-1] - 1-4-1 + 1$

ESI-Mass; 563 [M++H]

実施例 5 6 9

5

10 6-{2-{エチル {3-フルオロ-4-[2-(4-メチルピペリジンー1-イル) エトキシ] ベンジル} アミノ} -4, 5-ジメトキシフェニル}
 -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

720

得た。

ESI-Mass; 577 [M++H]

実施例570

5 $6-\{2-\{\{4-[2-(3,3-ジメチルピペリジン-1-イル)]$ エトキシ] -3-フルオロベンジル $\}$ エチルアミノ $\}$ -4, 5-ジメトキシフェニル $\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ピバリン酸 $6-\{2-[エチル(3-フルオロー4-ヒドロキシベンゾ 10 イル)アミノ]-4,5-ジメトキシフェニル<math>\}-5,6,7,8-$ テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル19 m g と、2-プロモ-1-(3,3-ジメチルピペリジン-1-イル)エタノン16 m g から、上記実施例 404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を2.2 m g 得た。

15 ESI-Mass; 591 [M++H]

実施例571

6-{2-{エチル {3-フルオロ-4-[2-(2, 2, 6, 6-テトラメチルピペリジン-1-イル) エトキシ] ベンジル} アミノ} -4, 5-ジ メトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ピバリン酸 6-{2-[エチル(3-フルオロ-4-ヒドロキシベンゾイル)アミノ]-4,5-ジメトキシフェニル}-5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル19mgと、2-ブロモー1-(2,5,6,6-テトラメチルピペリジン-1-イル)エタノン18mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を1.4mg得た。

ESI-Mass; 619 [M+H]

10 実施例 5 7 2

 $6-\{2-\{[4-(2-rゼパン-1-イルエトキシ)-3-フルオロベンジル] エチルアミノ\}-4,5-ジメトキシフェニル}-5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-オール$

15 ピバリン酸 $6-\{2-[エチル(3-フルオロー4-ヒドロキシベンゾイル)アミノ]-4,5-ジメトキシフェニル<math>\}-5,6,7,8-$ テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル19 mgと、1-アゼパン-1-イル-2-クロロエタノン12 mgから、上記実施例404の合成法に準じて

722

合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を1.0mg得た。

ESI-Mass; 577 [M+H]

実施例 5 7 3

ESI-Mass; 591 [M++H]

15

実施例 5 7 4

 $6-\{2-\{4-[2-(7-アザビシクロ [2.2.1] へプター7-イル) エトキシ] -3-フルオロベンジル} エチルアミノ\} -4, 5-ジメトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール$

ピバリン酸 $6-\{2-[エチル(3-フルオロー4-ヒドロキシベンゾイル)アミノ]-4,5-ジメトキシフェニル<math>\}-5,6,7,8-$ テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル $19\,$ mgと、1-(7-アザビシクロ [2.2.1] 2 $^$

ESI-Mass; 575 [M++H]

10 実施例575

5

15 ピバリン酸 $6-\{2-[エチル(3-フルオロー4-ヒドロキシベンゾイル)アミノ]-4,5-ジメトキシフェニル<math>\}-5,6,7,8-$ テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル19 m g と、2-クロロ-N-(2- ストキシエチル)-N-メチルアセトアミド12 m g から、上記実施例 4

724

04の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を1.3 mg得た。

ESI-Mass; 567 [M+H]

5 実施例576

 $6-\{2-\{[4-(2-x+r)] - 2-x++) (x) = (2-x+r) (x) = (2-x+r)$

15 ESI-Mass; 489 [M++H]

実施例577

 $6-\{2-\{4ソプロピル [4-(2-フェニルアミノエトキシ) ベンジル]$ アミノ $\}$ -4-メトキシフェニル $\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタ $\}$ -20 レン-2-オール

725

ESI-Mass; 537 [M++H]

実施例 5 7 8

5

ESI-Mass; 501 [M++H]

10 実施例579

5

20 ESI-Mass; 519 [M++H]

実施例580

727

 $6-\{2-\{\{4-[2-(2-7ルオロエチルアミノ) エトキシ] ベンジル\}$ イソプロピルアミノ $\}$ $-4-メトキシフェニル<math>\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

10 ESI-Mass; $507 [M^++H]$

実施例581

 $6-\{2-\{\{3-7\nu d-4-[2-(2-7\nu d-4\nu r)] + 2-(2-7\nu d-4\nu r)\} + 2-(2-7\nu d-4\nu r)\} - 2-(2-7\nu d-4\nu r)$

15 7,8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ピバリン酸 $6-\{2-[(3-7) + 1-4-1] - 4-1 + 1-4-1 +$

728

ドロナフタレン-2 ーイル エステル26 m g と、2 ークロロ- N- (2 ー フルオロエチル) アセトアミド14 m g から、上記実施例567 の合成法に準じて合成し、LC- MSで精製して、標題化合物を5.8 m g 得た。

ESI-Mass; 525 [M+H]

5

実施例582

10

ピバリン酸 $6-\{2-[(3-7) + 10-4-10]$ が $6-\{2-[(3-2) + 10-4-10]$ が 6-[(3-2) + 10-4-10] が 6-[(3

15 LC-MSで精製して、標題化合物を2.2mg得た。

ESI-Mass; 491 [M++H]

実施例583

6-{2-{エチル {4-[2-(1, 2, 2, 6, 6-ペンタメチルピペ 20 リジン-4-イルアミノ) エトキシ] ベンジル} アミノ} -4-メトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール 729

ピバリン酸 $6-\{2-[エチル (4-ヒドロキシベンゾイル) アミノ]$ $-4-メトキシフェニル\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2 -イル エステル25 mg と、<math>2-クロロ-N-(1, 2, 2, 6, 6-ペンタメチルピペリジン-4-イル) アセトアミド23 mg から、上記実施例 <math>567の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を 4.2 mg 得た。

ESI-Mass; 600 [M++H]

10 実施例584

 $6 - \{2 - \{ x \ne \nu \ [4 - (2 - 4) \neg \nu \ r \ge 1 \} - 4 - 4 - 4 - 4 \} - 5$, 6, 7, 8 - 7, 9 - 7,

730

13mgから、上記実施例567の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を2.7mg得た。

ESI-Mass; 489 [M+H]

5 実施例585

15 ESI-Mass; 487 [M+H]

実施例586

 $6-\{2-\{[4-(2-シクロヘキシルアミノエトキシ) ベンジル] エチルアミノ} -4-メトキシフェニル\} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタ 20 レン-2-オール$

731

ピバリン酸 $6-\{2-[エチル (4-ヒドロキシベンゾイル) アミノ]$ $-4-メトキシフェニル\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2 -イル エステル25 mg と、<math>2-クロロ-N-シクロへキシルアセトアミド17 mg から、上記実施例 <math>5670 合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を 0.8mg 得た。

ESI-Mass; 529 [M+H]

実施例587

5

ピバリン酸 $6-\{2-[エチル (4-ヒドロキシベンゾイル) アミノ]$ $15-4-メトキシフェニル\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル25mgと、<math>2-クロローN-(2-フルオロエチル) アセトアミド13mgから、上記実施例567の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を10mg得た。

732

ESI-Mass; 493 [M++H]

実施例588

6-{2-{エチル {4-[2-(2-メトキシエチルアミノ) エトキシ] 5 ベンジル} アミノ} -4-メトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ピバリン酸 $6-\{2-[エチル(4-ヒドロキシベンゾイル)アミノ]$ $-4-メトキシフェニル\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2 10 -イル エステル25 mg と、<math>2-クロローNー(2-メトキシエチル)アセトアミド14 mgから、上記実施例 567 の合成法に準じて合成し、LC -MSで精製して、標題化合物を 3.5 mg 得た。

ESI-Mass; 505 [M⁺+H]

15 実施例 5 8 9

733

ESI-Mass; 521 [M+H]

実施例590

5

10 6-{2-{エチル {3-フルオロ-4-[2-(1, 2, 2, 6, 6-ペ ンタメチルピペリジン-4-イルアミノ) エトキシ] ベンジル} アミノ} -4-メトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

15 ピバリン酸 $6-\{2-[エチル(3-フルオロー4-ヒドロキシベンゾイル)アミノ]-4-メトキシフェニル<math>\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル<math>25mgと、2-クロローN-(1, 2, 2, 2)

734

2, 6, 6ーペンタメチルピペリジンー4ーイル)アセトアミド23mgから、上記実施例567の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を9.6mg得た。

ESI-Mass; 618 [M++H]

5

実施例591

10

15

ピバリン酸 $6-\{2-[エチル(3-フルオロー4-ヒドロキシベンゾイル)アミノ]-4-メトキシフェニル<math>\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル25mgと、<math>2-クロローNーエチルアセトアミド11mgから、上記実施例567の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を5.0mg得た。

ESI-Mass; 493 [M+H]

実施例592

6-{2-{エチル[3-フルオロ-4-(2-イソプロピルアミノエトキ 20 シ) ベンジル] アミノ} -4-メトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テト ラヒドロナフタレン-2-オール

735

ピバリン酸 $6-\{2-[エチル(3-フルオロ-4-ヒドロキシベンゾイル)アミノ]-4-メトキシフェニル<math>\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル25mgと、<math>2-クロロ-N-イソプロピルアセトアミド12mgから、上記実施例567の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を3.9mg得た。

ESI-Mass; 507 [M++H]

実施例593

5

736

ESI-Mass; 547 [M++H]

実施例594

ピバリン酸 (R) -6-{2-[エチル (4-ヒドロキシベンゾイル) アミノ] -4-メトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタ 10 レン-2-イル エステル20mgと、2-クロローN, N-ジメチルアセトアミド10mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を2.9mg得た。

ESI-Mass; 475 [M+H]

15 実施例595

 $(R) - 6 - \{2 - \{[4 - (2 - ジェチルアミノエトキシ) ベンジル] エチルアミノ <math>\{-4 - 3 - 3 - 4 - 3 -$

737

ピバリン酸 (R) $-6-\{2-[エチル (4-ヒドロキシベンゾイル)$ アミノ] $-4-メトキシフェニル\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル20mgと、<math>2-クロロ-N, N-ジエチルアセトアミド12mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を5.6mg得た。

ESI-Mass; 503 [M+H]

実施例596

5

738

ESI-Mass; 487 [M+H]

実施例597

(R) $-6-\{2-\{エチル [4-(2-ピロリジン-1-イルエトキシ)$ 5 ベンジル] アミノ $\}$ $-4-メトキシフェニル<math>\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ピバリン酸 (R) -6-{2-[エチル(4-ヒドロキシベンゾイル) アミノ] -4-メトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタ 10 レン-2-イル エステル20mgと、2-クロロー1-ピロリジン-1-イルエタノン12mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を7.9mg得た。

ESI-Mass; 501 [M++H]

15 実施例598

739

ピバリン酸 (R) $-6-\{2-[エチル (4-ヒドロキシベンゾイル)$ アミノ] $-4-メトキシフェニル\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル20mgと、<math>2-クロロ-1-ピペリジン-1-イルエタノン13mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、L C-MSで精製して、標題化合物を7.7mg得た。

ESI-Mass; 515 [M++H]

実施例599

5

740

ESI-Mass; 543 [M++H]

実施例600

(R) $-6-\{2-\{[4-(2-アゼパン-1-イルエトキシ) ベンジル]$ 5 エチルアミノ $\}$ $-4-メトキシフェニル<math>\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ピバリン酸 (R) -6-{2-[エチル (4-ヒドロキシベンゾイル) アミノ] -4-メトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタ 10 レン-2-イル エステル20mgと、1-アゼパン-1-イル-2-クロロエタノン14mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を6.9mg得た。

ESI-Mass; 529 [M++H]

15 実施例601

(R) $-6-{2-{[4-(2-アゾカン-1-イルエトキシ) ベンジル]}$ エチルアミノ $}$ $-4-メトキシフェニル<math>}$ -5 , 6 , 7 , 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

741

ピバリン酸 (R) $-6-\{2-[エチル (4-ヒドロキシベンゾイル)$ アミノ]-4-メトキシフェニル $\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル20 m g と、1-アゾカン-1-イル-2-クロロエタノン15 m g から、上記実施例404 の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を9.6 m g 得た。

ESI-Mass; 543 [M+H]

実施例602

5

10 (R) -6-{2-{エチル {4-{2-[(2-メトキシエチル) メチルア ミノ] エトキシ} ベンジル} アミノ} -4-メトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

742

ESI-Mass; $519 [M^++H]$

実施例603

ピバリン酸 (S) $-6-\{2-[エチル (4-ヒドロキシベンゾイル)$ アミノ]-4-メトキシフェニル $\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタ レン-2-イル エステル20 m g と、2-クロロ-N, N-ジメチルアセトアミド10 m g から、上記実施例404 の合成法に準じて合成し、L C-MSで精製して、標題化合物を6.9 m g 得た。

ESI-Mass; 475 [M++H]

15 実施例604

10

(S) $-6-\{2-\{[4-(2-ジェチルアミノェトキシ) ベンジル] ェチルアミノ] <math>-4-$ メトキシフェニル $\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

743

ESI-Mass; 503 [M++H]

実施例605

5

744

ESI-Mass; 487 [M++H]

実施例606

ピバリン酸 (S) -6-{2-[エチル (4-ヒドロキシベンゾイル) アミノ] -4-メトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタ 10 レン-2-イル エステル20mgと、2-クロロー1-ピロリジン-1-イルエタノン12mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を8.5mg得た。

ESI-Mass; 501 [M++H]

15 実施例607

ピバリン酸 (S) $-6-\{2-[エチル (4-ヒドロキシベンゾイル)$ アミノ]-4-メトキシフェニル $\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル20 mg と、2-クロロ-1-ピペリジン-1-イルエタノン13 mg から、上記実施例404 の合成法に準じて合成し、L C-MSで精製して、標題化合物を8.4 mg 得た。

ESI-Mass; 515 [M+H]

実施例608

5

(S) -6-{2-{4-[2-(3, 3-ジメチルピペリジン-1-イル) エトキシ] ベンジル} エチルアミノ} -4-メトキシフェニル} -5, 6,
 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ピバリン酸 (S) $-6-\{2-[エチル (4-ヒドロキシベンゾイル)$ 15 アミノ] $-4-メトキシフェニル\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタ レン-2-イル エステル20mgと、<math>2-プロモー1-(3,3-ジメチルピペリジン-1-イル) エタノン19mgから、上記実施例404の合成 法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を11mg得た。

746

ESI-Mass; 543 [M++H]

実施例609

(S) $-6-\{2-\{[4-(2-rゼパン-1-イルエトキシ) ベンジル]$ 5 エチルアミノ $\}$ $-4-メトキシフェニル<math>\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ピバリン酸 (S) -6-{2-[エチル (4-ヒドロキシベンゾイル) アミノ] -4-メトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタ 10 レン-2-イル エステル20mgと、1-アゼパン-1-イル-2-クロロエタノン14mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を8.2mg得た。

ESI-Mass; 529 [M+H]

15 実施例 6 1 0

(S) $-6-\{2-\{[4-(2-r)] カン-1-7ルエトキシ) ベンジル]$ エチルアミノ $\}$ $-4-メトキシフェニル<math>\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロ ナフタレン-2-オール

747

ピバリン酸 (S) $-6-\{2-[エチル (4-ヒドロキシベンゾイル)$ アミノ] $-4-メトキシフェニル\} -5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル20mgと、<math>1-アゾカン-1-イル-2-クロロエタノン15mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を9.0mg得た。

ESI-Mass; 543 [M+H]

実施例611

5

(S) -6-{2-{エチル {4-{2-[(2-メトキシエチル) メチルア ミノ] エトキシ} ベンジル} アミノ} -4-メトキシフェニル} -5, 6,
 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ピバリン酸 (S) $-6-\{2-[エチル (4-ヒドロキシベンゾイル)$ 15 アミノ] $-4-メトキシフェニル\} -5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル20mgと、2-クロローN-(2-メトキシエチル) <math>-N-メチルアセトアミド13mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を7.5mg得た。

748

ESI-Mass; 519 [M+H]

実施例612

(R) -6-{2-{エチル {4-[2-(4-メチルピペリジン-1-イ 5 ル) エトキシ] ベンジル} アミノ} -4-メトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ピバリン酸 (R) $-6-\{2-[エチル (4-ヒドロキシベンゾイル)$ アミノ]-4-メトキシフェニル $\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル15 m g と、2-クロロ-1-(4-メチルピペリジン-1-イル) エタノン10 m g から、上記実施例404 の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を5.7 m g 得た。

ESI-Mass; 529 [M++H]

15 実施例 6 1 3

10

(R) $-6-\{2-\{\{4-[2-(7-アザビシクロ[2.2.1] へプタ-7-イル) エトキシ] ベンジル\} エチルアミノ\} <math>-4-$ メトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

749

ピバリン酸 (R) $-6-\{2-[エチル (4-ヒドロキシベンゾイル)$ アミノ] $-4-メトキシフェニル\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタ レン-2-イル エステル15mgと、<math>1-(7-アザビシクロ[2.2.1] -7タ-7-イル) -2-プロモエタノン13mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、<math>LC-MSで精製して、標題化合物を12mg 得た。

ESI-Mass; 527 [M+H]

10 実施例614

5

(R) $-6-{2-{x チル {4-[2-(x チルメチルアミノ) x トキシ] ベンジル} アミノ} -4-メトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール$

15 ピバリン酸 (R) -6-{2-[エチル(4-ヒドロキシベンゾイル) アミノ] -4-メトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル15mgと、2-クロローN-エチルーN-メチルアセトアミド7.9mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、

750

LC-MSで精製して、標題化合物を8.4mg得た。

ESI-Mass; 489 [M++H]

実施例 6 1 5

5 (R) $-6-\{2-\{\{4-[2-(ブチルメチルアミノ) エトキシ] ベンジル\} エチルアミノ\} <math>-4-$ メトキシフェニル $\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ピバリン酸 $(R) - 6 - \{2 - [エチル (4 - ヒドロキシベンゾイル)$ 10 アミノ $] - 4 - メトキシフェニル\} - 5$, 6, 7, 8 - テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル15 mgと、<math>N-ブチル-2-クロローN-メチルアセトアミド 9.5 mgから、上記実施例 404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を 4.1 mg 得た。

ESI-Mass; 517 [M++H]

15

実施例616

751

ピバリン酸 (R) $-6-\{2-[エチル (4-ヒドロキシベンゾイル)$ アミノ] $-4-メトキシフェニル\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタ レン<math>-2-イル エステル15 mg と、2-クロロ-N-メチル-N-プロピルアセトアミド8. 7 mg から、上記実施例404 の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を7. 4 mg 得た。

ESI-Mass; 503 [M++H]

実施例617

5

10 (R) -6-{2-{エチル {4-[2-(イソプロピルメチルアミノ) エトキシ] ベンジル} アミノ} -4-メトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ピバリン酸 (R) -6-{2-[エチル (4-ヒドロキシベンゾイル) 15 アミノ] -4-メトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル15mgと、2-クロローN-イソプロピルーN-メチルアセトアミド8.7mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を11mg得た。

752

ESI-Mass; 503 [M++H]

実施例618

(R) -6-{2-{{4-{2-[(2-エトキシエチル) メチルアミノ]}
 5 エトキシ} ベンジル} エチルアミノ} -4-メトキシフェニル} -5, 6,
 7、8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ピバリン酸 $(R) - 6 - \{2 - [エチル (4 - E ドロキシベンゾイル) アミノ] - 4 - メトキシフェニル <math>\} - 5$, 6, 7, 8 - Fトラヒドロナフタ 10 レン-2 - 1 エステル15 mg と、2 - 1 D D D D D に準じて合成し、1 C - 1 D D D に準じて合成し、1 C - 1 D D に標題化合物を1 C - 1 D D に変して、標題化合物を1 C - 1 D D に変して、1 D D D に変して、1 D D D に変して 1 D D に 1 D D に変して 1 D D に 1 D D に変して 1 D D に 1 D D に変して 1 D D に 1 D D

15 実施例619

ESI-Mass; 533 [M++H]

(R) $-6-\{2-\{x \ne \nu\} \{4-\{2-[(3-x + + \nu) \neg \nu) x \ne \nu\}$ アミノ] エトキシ $\}$ ベンジル $\}$ アミノ $\}$ $-4-x + + \nu$ -5, 6, 7, 8- $+ \nu$ $+ \nu$ +

753

ピバリン酸 (R) $-6-\{2-[エチル (4-ヒドロキシベンゾイル)$ アミノ] $-4-メトキシフェニル\} -5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル15mgと、<math>2-クロローNー(3-メトキシプロピル)-N-メチルアセトアミド10mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を8.8mg得た。 ESI-Mass; 533 [M $^{\dagger}+$ H]

実施例620

5

754

を13mg得た。

ESI-Mass; 545 [M+H]

実施例621

5 (R) -6-{2-{エチル {4-{2-{メチル [(R) -テトラヒドロフラン-2-イルメチル] アミノ} エトキシ} ベンジル} アミノ} -4-メトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

15 ESI-Mass; 545 [M++H]

実施例622

(R) -6-{2-{xチル {4-{2-[メチル (テトラヒドロピランー4-イル) アミノ] エトキシ} ベンジル} アミノ} -4-メトキシフェニル}
 20 -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

755

ESI-Mass; 545 [M++H]

10 実施例623

5

15 ピバリン酸 $(R) - 6 - \{2 - [エチル (4 - ヒドロキシベンゾイル)$ アミノ $] - 4 - メトキシフェニル\} - 5$, 6, 7, 8 - テトラヒドロナフタ レンー <math>2 - 4ル エステル 1 5 mg と、2 - 2 - 2 mg から、上記実施

756

例 4 0 4 の合成法に準じて合成し、L C - M S で精製して、標題化合物を 9 m g 得た。

ESI-Mass; 559 [M++H]

5 実施例624

(R) $-6-\{2-\{\{4-[2-(シクロブチルメチルアミノ) ェトキシ]$ ベンジル $\}$ エチルアミノ $\}$ -4-メトキシフェニル $\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

15 ESI-Mass; 515 [M++H]

実施例625

(R) -6-{2-{[4-(2-ジメチルアミノエトキシ) -3-フルオロベンジル] エチルアミノ} -4-メトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テ
 20 トラヒドロナフタレン-2-オール

757

ESI-Mass; 493 [M+H]

実施例626

10 (R) $-6 - \{2 - \{[4 - (2 - \tilde{y} + \tilde{y} + \tilde{y}) - 3 - \tilde{y} + \tilde{y} + \tilde{y}\} - (2 - \tilde{y} + \tilde{y} + \tilde{y} + \tilde{y}) - (2 - \tilde{y} + \tilde{y} + \tilde{y} + \tilde{y}) - (2 - \tilde{y} + \tilde{y}$

758

ESI-Mass; 521 [M++H]

実施例627

ピバリン酸 (R) $-6-\{2-[x+v)(3-v) + (3-v) + (3-v)$

ESI-Mass; 505 [M+H]

15 実施例628

10

759

ESI-Mass; 519 [M++H]

実施例629

5

760

ESI-Mass; 533 [M+H]

実施例630

(R) $-6-\{2-\{\{4-[2-(3,3-ジメチルピペリジン-1-イル)$ 5 エトキシ] $-3-フルオロベンジル\}$ エチルアミノ $\}$ $-4-メトキシフェニル<math>\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ピバリン酸 (R) $-6-\{2-[エチル (3-7) ルオロー4-12 ドロキシベンゾイル) アミノ] -4-メトキシフェニル<math>\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル20mgと、2-ブロモー1-(3, 3-ジメチルピペリジン-1-イル) エタノン18mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を7.0mg得た。

ESI-Mass; 561 [M++H]

15

10

実施例631

(R) $-6 - \{2 - \{[4 - (2 - アゼパン - 1 - イルエトキシ) - 3 - フル オロベンジル] エチルアミノ\} <math>-4 -$ メトキシフェニル $\} -5$, 6 , 7 , 8 - テトラヒドロナフタレン -2 - オール

761

ESI-Mass; 547 [M++H]

実施例632

5

10 (R) -6-{2-{[4-(2-アゾカン-1-イルエトキシ)-3-フルオロベンジル] エチルアミノ} -4-メトキシフェニル} -5, 6, 7, 8
-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ピバリン酸 (R) $-6-\{2-[x+v)(3-v) + (3-v) + (3-v)$

762

ESI-Mass; 561 [M++H]

実施例 6 3 3

(R) -6-{2-{エチル {3-フルオロ-4-{2-[(2-メトキシエ5 チル)メチルアミノ]エトキシ}ベンジル]アミノ]-4-メトキシフェニル]-5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ピバリン酸 (R) $-6-\{2-[エチル (3-フルオロー4-ヒドロキシベンゾイル) アミノ] -4-メトキシフェニル<math>\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル20mgと、2-クロローN-(2-メトキシエチル) -N-メチルアセトアミド13mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を4.9mg得た。

ESI-Mass; 537 [M+H]

実施例634

10

15

763

ESI-Mass; 493 [M++H]

実施例635

5

ピバリン酸 (S) $-6-\{2-[エチル (3-7) ルオロー4-2)$ 15 シベンゾイル) アミノ]-4-3 トキシフェニル $\}-5$, 6, 7, 8-7 ラヒドロナフタレン-2-7 エステル20 mgと、2-7 ロローN, N ージエチルアセトアミド 12 mgから、上記実施例 404 の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を3.1 mg得た。

764

ESI-Mass; 521 [M++H]

実施例636

ESI-Mass; 505 [M++H]

15

10

実施例 6 3 7

765

ピバリン酸 (S) $-6-\{2-[エチル (3-7) ルオロー4-ヒドロキシベンゾイル) アミノ] -4-メトキシフェニル<math>\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル20mgと、2-クロロー1-ピロリジン-1-イルエタノン11mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を2.7mg得た。

ESI-Mass; 519 [M+H]

実施例 6 3 8

5

ピバリン酸 (S) $-6-\{2-[エチル(3-7)ルオロ-4-2)$ にて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を 0.8 の 0.8 アルオロー4ーとドロキ シベンゾイル)アミノ0.8 アミノ 0.8 ア

766

ESI-Mass; 533 [M++H]

実施例639

ピバリン酸 (S) $-6-\{2-[エチル (3-7) + 10-4-10] + 10-4-10$ (S) $-6-\{2-[エチル (3-7) + 10-4-10] + 10-4-10\}$ (S) $-6-\{2-[x+y+10] + 10-4-10\}$ (S) $-6-\{2-[x+y+10] + 10-4-10\}$ (S) -5, 6, 7, 8-7 (S) -5, 7, 8-7 (

ESI-Mass; 561 [M++H]

15

10

実施例 6 4 0

767

ピバリン酸 (S) $-6-\{2-[エチル (3-フルオロー4-ヒドロキシベンゾイル) アミノ] -4-メトキシフェニル<math>\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル20mgと、1-アゼパン-1-4ルー2-クロロエタノン14mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を1.3mg得た。

ESI-Mass; 547 [M++H]

実施例641

5

10 (S) -6 - {2 - {[4 - (2 - アゾカン - 1 - イルエトキシ) - 3 - フルオロベンジル] エチルアミノ} -4 - メトキシフェニル} -5, 6, 7, 8 -テトラヒドロナフタレン - 2 - オール

ピバリン酸 (S) $-6-\{2-[エチル (3-7) + 10-4-10] + 10-4-10$ (S) $-6-\{2-[10] + 10-4-10] + 10-4-10$ (S) $-6-\{10] + 10-4-10$ (S) $-6-\{10$

768

ESI-Mass; 561 [M++H]

実施例642

(S) -6-{2-{xチル {3-フルオロー4-{2-[(2-メトキシエ 5 チル) メチルアミノ] エトキシ} ベンジル} アミノ} -4-メトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ピバリン酸 (S) $-6-\{2-[エチル (3-7) ルオロー4-ヒドロキシベンゾイル) アミノ] -4-メトキシフェニル<math>\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル20mgと、2-クロローN-(2-メトキシエチル) -N-メチルアセトアミド13mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を2.1mg得た。

ESI-Mass; 537 [M+H]

15

10

実施例643

769

ピバリン酸 (R) $-6-\{2-[エチル (3-7)ルオロー4-ヒドロキシベンゾイル) アミノ] -4-メトキシフェニル<math>\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル25mgと、1-(3-7)ロピル) ピペリジン19mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を13mg得た。

ESI-Mass; 547 [M+H]

実施例 6 4 4

5

10 (R) $-6-\{2-\{\{4-[2-(ブチルメチルアミノ) エトキシ] -3-$ フルオロベンジル $\}$ エチルアミノ $\}$ -4-メトキシフェニル $\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ピバリン酸 (R) $-6-\{2-[エチル(3-フルオロー4-ヒドロキ 15 シベンゾイル)アミノ] -4-メトキシフェニル<math>\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル21mgと、Nーブチルー2ークロローN-メチルアセトアミド13mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を9.0mg得た。

770

ESI-Mass; 535 [M++H]

実施例645

5

(R) $-6-\{2-\{\{4-[2-(7-アザビシクロ [2. 2. 1] へ プタ -7-イル) エトキシ] -3-フルオロベンジル } エチルアミノ <math>\}$ -4-メ トキシフェニル $\}$ -5 , 6 , 7 , 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ピバリン酸 (R) $-6-\{2-[エチル(3-フルオロー4-ヒドロキシベンゾイル)アミノ] -4-メトキシフェニル<math>\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル21mgと、1-(7-アザビシクロ[2.2.1] ヘプター7-イル)-2-ブロモエタノン17mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を9.5mg得た。

ESI-Mass; 545 [M+H]

15

10

実施例646

(R) $-6-\{2-\{x \ne \nu\} \{3- 7 \nu \} \tau -4-\{2-(4- y \ne \nu) \ \nu \} \}$ リジン $-1- 4 \nu$ エトキシ] ベンジル} アミノ} -4- yトキシフェニル} -5, 6, 7, 8- テトラヒドロナフタレン<math>-2- yール

771

ESI-Mass; 547 [M+H]

10 実施例647

5

(R) $-6-{2-{x + n {4-[2-(x + n x + n$

15 ピバリン酸 (R) $-6-\{2-[エチル (3-7) ルオロー4-ヒドロキシベンゾイル) アミノ] <math>-4-$ メトキシフェニル $\}$ -5, 6, 7, 8- テトラヒドロナフタレン-2- イル エステル15 mgと、2- クロローN- エステルN- メチルアセトアミド7. 9 mgから、上記実施例 4 0 4 の合成法

772

に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を10mg得た。 ESI-Mass; 507 [M⁺+H]

実施例648

ピバリン酸 (R) $-6-\{2-[エチル(3-フルオロー4-ヒドロキ 10 シベンゾイル)アミノ] -4-メトキシフェニル<math>\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル15 mgと、2-クロローN-メチルーN-プロピルアセトアミド8.7 mgから、上記実施例 4 0 4 の合成法に準じて合成し、L C-MSで精製して、標題化合物を2.5 mg得た。 ESI-Mass; 521 [M^++H]

15

実施例649

773

ピバリン酸 (R) $-6-\{2-[エチル(3-フルオロー4-ヒドロキシベンゾイル)アミノ] -4-メトキシフェニル<math>\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル15mgと、2-クロローNーイソプロピルーNーメチルアセトアミド8.7mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を10mg得た。 ESI-Mass; 521 [M † +H]

実施例650

5

774

mg得た。

ESI-Mass; 551 [M++H]

実施例651

5 (R) -6-{2-{エチル {3-フルオロー4-{2-[(3-メトキシプロピル)メチルアミノ]エトキシ}ベンジル}アミノ}-4-メトキシフェニル}-5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

15 ESI-Mass; 551 [M++H]

実施例652

(R) -6-{2-{エチル {3-フルオロー4-{2-{メチル [(S) - テトラヒドロフラン-2-イルメチル] アミノ} エトキシ} ベンジル} アミ
 20 ノ} -4-メトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

775

ピバリン酸 (R) $-6-\{2-[エチル (3-7)ルオロー4-ヒドロキシベンゾイル) アミノ] -4-メトキシフェニル<math>\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル15mgと、2-クロローN-メチルーN-[(S) -テトラヒドロフラン-2-イルメチル] アセトアミド11mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を3.4mg得た。

ESI-Mass; 563 [M++H]

10 実施例653

5

15

(R) $-6-{2-{x + n {3- 7 n x - 4 - {2 - {x + n [テトラ ヒドロフラン - (2R) - 4 n x + n] アミノ} x トキシ} ベンジル} アミノ} - 4 - x トキシフェニル} - 5, 6, 7, 8 - テトラヒドロナフタレン - 2 - オール$

ピバリン酸 (R) $-6-\{2-[エチル (3-フルオロー4-ヒドロキシベンゾイル) アミノ] <math>-4-$ メトキシフェニル $\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル15mgと、2-クロロ-N-メ

776

チルーNー [(R) ーテトラヒドロフランー 2 ーイルメチル] アセトアミド 1 mg から、上記実施例 4 0 4 の合成法に準じて合成し、LCーMSで精製して、標題化合物を 3 . 2 mg 得た。

ESI-Mass; 563 [M+H]

5

実施例654

10

15

ピバリン酸 (R) $-6-\{2-[エチル(3-フルオロ-4-ヒドロキシベンゾイル)アミノ]-4-メトキシフェニル\}-5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル<math>15$ mgと、2-クロローN-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アセトアミド11mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を3.8mg得た。

ESI-Mass; 563 [M++H]

実施例655

20 (R) -6-{2-{エチル {3-フルオロー4-{2-[メチル (テトラヒドロピラン-4-イルメチル) アミノ] エトキシ} ベンジル} アミノ} -4-メトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-

777

オール

ピバリン酸 (R) $-6-\{2-[エチル(3-フルオロー4-ヒドロキシベンゾイル)アミノ]-4-メトキシフェニル<math>\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル15mgと、2ークロローN-メチルーN-(テトラヒドロピラン-4-イルメチル)アセトアミド12mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を9.5mg得た。

ESI-Mass; 577 [M++H]

10

5

実施例656

(R) −6− {2− {4− [2− (シクロブチルメチルアミノ) エトキシ] −3−フルオロベンジル} エチルアミノ} −4−メトキシフェニル} −5, 6, 7, 8−テトラヒドロナフタレン−2−オール

15

ピバリン酸 $(R) - 6 - \{2 - [エチル (3 - フルオロ - 4 - ヒドロキ シベンゾイル) アミノ] - 4 - メトキシフェニル <math>\}$ - 5 , 6 , 7 , 8 - テトラヒドロナフタレン - 2 - 4ル エステル $15 \operatorname{mg}$ と、 $2 - 2 \operatorname{mg}$ アシ

778

クロブチルーNーメチルアセトアミド9. 4 m g から、上記実施例 4 0 4 の合成法に準じて合成し、L C ー M S で精製して、標題化合物を 7 . 2 m g 得た。

ESI-Mass; 533 [M+H]

5

実施例657

10

15

ESI-Mass; 507 [M++H]

実施例658

(R) $-6-\{2-\{[3-7ルオロ-4-(2-ピペリジン-1-イルエト 20 キシ) ベンジル] メチルアミノ\} <math>-4-$ メトキシフェニル $\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

779

ピバリン酸 $(R) - 6 - \{2 - [(3 - 7) - 4 - 2 + 5 - 5)]$ イル)メチルアミノ[-4 - 2 - 5] + [-4 - 2 - 5] + [-5]

ESI-Mass; 519 [M++H]

実施例659

5

10 (R) -6-{2-{{3-フルオロ-4-{2-[(2-メトキシエチル) メチルアミノ] エトキシ} ベンジル} メチルアミノ} -4-メトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

780

mg得た。

ESI-Mass; 523 [M++H]

実施例660

5 (R) $-6-\{2-\{[4-(2-ジメチルアミノエトキシ) ベンジル] エチルアミノ\} -4, 5-ジメトキシフェニル\} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール$

ピバリン酸 $(R) - 6 - \{2 - [エチル (4 - ヒドロキシベンゾイル)$ 10 $r > 2 - [1 - 4 , 5 - ジメトキシフェニル \} - 5 , 6 , 7 , 8 - テトラヒドロナフタレン <math>- 2 - 4$ ルアセトアミド $6 \cdot 6$ mgから、上記実施例 $4 \cdot 0$ 4 の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を $5 \cdot 3$ mg 得た。

ESI-Mass; 505 [M++H]

実施例661

15

(R) $-6-\{2-\{[4-(2-ジェチルアミノエトキシ) ベンジル] エチルアミノ} -4,5-ジメトキシフェニル} -5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-オール$

781

ピバリン酸 (R) $-6-\{2-[エチル (4-ヒドロキシベンゾイル)$ アミノ] -4, $5-ジメトキシフェニル\} -5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン<math>-2-イル エステル16 mg と、2-クロロ-N, N-ジエチルアセトアミド8.1 mg から、上記実施例404 の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を7.2 mg 得た。

ESI-Mass; 533 [M++H]

実施例662

5

ピバリン酸 (R) -6-{2-[エチル(4-ヒドロキシベンゾイル) 15 アミノ]-4,5-ジメトキシフェニル}-5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル16mgと、2-クロロー1-ピロリジン-1-イルエタノン8.0mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を7.8mg得た。

782

ESI-Mass; 531 [M++H]

実施例 6 6 3

ピバリン酸 (R) $-6-\{2-[エチル(4-ヒドロキシベンゾイル)$ アミノ] -4, $5-ジメトキシフェニル\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロ 10 ナフタレン<math>-2-イル エステル16 mgと、2-クロロ-1-ピペリジン -1-イルエタノン8. 8 mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を6. 8 mg 得た。

ESI-Mass; 545 [M+H]

15 実施例 6 6 4

(R) -6-{2-{エチル {4-[2-(4-メチルピペリジン-1-イル) エトキシ] ベンジル} アミノ} -4, 5-ジメトキシフェニル} -5,
 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

783

ピバリン酸 (R) $-6-\{2-[エチル (4-ヒドロキシベンゾイル)$ アミノ] -4, $5-ジメトキシフェニル\} -5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン<math>-2-イル エステル16 mg と、2-クロロ-1-(4-メチルピペリジン-1-イル) エタノン9. 5 mg から、上記実施例4 0 4 の合成法に準じて合成し、L C- MS で精製して、標題化合物を6. 9 mg 得た。 ESI-Mass; 559 [M^++H]

実施例665

5

784

ESI-Mass; 559 [M++H]

実施例666

5

ピバリン酸 (R) $-6-\{2-[エチル (4-ヒドロキシベンゾイル)$ アミノ] -4, $5-ジメトキシフェニル\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン<math>-2-イル エステル16 mg と、2-ブロモ-1-(2, 2, 6, 6-テトラメチルピペリジン-1-イル) エタノン14 mg から、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を1.0 mg 得た。

ESI-Mass; 601 [M++H]

15

10

実施例667

ピバリン酸 (R) -6-{2-[エチル(4ーヒドロキシベンゾイル) アミノ] -4,5ージメトキシフェニル} -5,6,7,8ーテトラヒドロナフタレン-2ーイル エステル16mgと、1ー(7ーアザビシクロ[2.5] 2.1] ヘプター7ーイル) -2ーブロモエタノン12mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を8.3mg得た。

ESI-Mass; 557 [M++H]

10 実施例668

15 ピバリン酸 (R) -6-{2-[エチル(4-ヒドロキシベンゾイル) アミノ]-4,5-ジメトキシフェニル}-5,6,7,8-テトラヒドロ ナフタレン-2-イル エステル16mgと、2-クロローN-エチルーN -メチルアセトアミド7.4mgから、上記実施例404の合成法に準じて

786

合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を3.0mg得た。

ESI-Mass; 519 [M++H]

実施例669

5 (R) -6-{2-{4-[2-(ブチルメチルアミノ)エトキシ]ベンジル}エチルアミノ}-4,5-ジメトキシフェニル}-5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ESI-Mass; 547 [M+H]

. . . .

15

実施例670

(R) $-6-\{2-\{4-[2-(tert-ブチルメチルアミノ) エトキシ] ベンジル\} エチルアミノ\} <math>-4$, $5-ジメトキシフェニル\} -5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

787

ピバリン酸 (R) $-6-\{2-[エチル (4-ヒドロキシベンゾイル)$ アミノ] -4, $5-ジメトキシフェニル\} -5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル<math>16 mg と、N-t er t-ブチル-2-クロロ-N-メチルアセトアミド8.9 mg から、上記実施例 <math>404 の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を8.6 mg 得た。 ESI-Mass; 547 [M ^++H]

実施例671

5

ピバリン酸 $(R)-6-\{2-[エチル(4-ヒドロキシベンゾイル)$ 15 T \mathbb{R} \mathbb{R}

788

ESI-Mass; 533 [M+H]

実施例672

(R) $-6-\{2-\{\{4-\{2-[(2-x)+2x+2)\}\}\}$ メチルアミノ] 5 エトキシ} ベンジル} エチルアミノ} -4, 5-ジメトキシフェニル} -5, 6. 7. 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

15 ESI-Mass; 563 [M++H]

実施例673

(R) -6-{2-{エチル {4-{2-[(3-メトキシプロピル) メチルアミノ] エトキシ} ベンジル} アミノ} -4, 5-ジメトキシフェニル} 5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

789

ESI-Mass; 563 [M+H]

10 実施例674

5

15

(R) $-6-{2-{x + n {4-{2-{x + n [(S) - テトラヒドロフ ラン-2-1 n x + n] アミノ} x トキシ} ベンジル} アミノ} -4,5-1 ジメトキシフェニル} -5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-オール$

790

-[(S) -テトラヒドロフラン-2 - イルメチル] アセトアミド10 mg から、上記実施例404 の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を4.8 mg 得た。

ESI-Mass; 575 [M+H]

5

実施例 6 7 5

10 ール

15

ピバリン酸 (R) $-6-\{2-[エチル (4-ヒドロキシベンゾイル)$ アミノ] -4, $5-ジメトキシフェニル\} -5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレンー2ーイル エステル<math>16mgと、2-クロローN-メチルーN-[(R) -テトラヒドロフランー2ーイルメチル] アセトアミド<math>10mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を3.6mg得た。

ESI-Mass; 575 [M++H]

20 実施例676

791

エニル - 5, 6, 7, 8 - テトラヒドロナフタレン - 2 - オール

ピバリン酸 (R) $-6-\{2-[エチル (4-ヒドロキシベンゾイル)$ アミノ] -4, $5-ジメトキシフェニル\} -5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン<math>-2-イル エステル16 mg と、2-クロロ-N-メチル-N- (テトラヒドロピラン-4-イル) アセトアミド10 mg から、上記実施例404の合成法に準じて合成し、L C-MSで精製して、標題化合物を4. 1 mg 得た。

ESI-Mass; 575 [M++H]

10

5

実施例677

15

ピバリン酸 $(R)-6-\{2-[エチル (4-ヒドロキシベンゾイル)$ アミノ]-4, $5-ジメトキシフェニル<math>\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル<math>16mgと、2-クロロ-N-メチル-N

792

- (テトラヒドロピランー4ーイルメチル) アセトアミド11mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を4.2mg得た。

ESI-Mass; 589 [M++H]

5

実施例678

(R) $-6-\{2-\{4-[2-(シクロブチルメチルアミノ) エトキシ]$ ベンジル $\}$ エチルアミノ $\}$ -4, $5-ジメトキシフェニル<math>\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

10

15

ESI-Mass; 545 [M++H]

実施例679

 $(R) - 6 - \{2 - \{[4 - (2 - ジメチルアミノエトキシ) - 3 - フルオロ 20 ベンジル] エチルアミノ <math>\} - 4$, $5 - ジメトキシフェニル \} - 5$, 6, 7, 8 - テトラヒドロナフタレン <math>- 2 - オール

793

ピバリン酸 (R) $-6-\{2-[エチル(3-フルオロー4-ヒドロキシベンゾイル)アミノ]-4,5-ジメトキシフェニル<math>\}$ -5,6,7,8 $-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル15mgと、2-クロローN,N-ジメチルアセトアミド6.6mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を3.4mg得た。ESI-Mass;523 <math>[M^{\dagger}+H]$

実施例680

10 (R) $-6 - \{2 - \{[4 - (2 - ジェチルアミノェトキシ) - 3 - フルオロベンジル] エチルアミノ\} - 4, 5 - ジメトキシフェニル <math>\}$ - 5, 6, 7, 8 - テトラヒドロナフタレン -2 - - オール

ピバリン酸 (R) -6-{2-[エチル(3-フルオロ-4-ヒドロキ 15 シベンゾイル)アミノ]-4,5-ジメトキシフェニル}-5,6,7,8 -テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル15mgと、2-クロロー N,N-ジエチルアセトアミド8.1mgから、上記実施例404の合成法 に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を6.8mg得た。

794

ESI-Mass; 551 [M+H]

実施例681

(R) -6-{2-{エチル [3-フルオロー4-(2-ピロリジン-1 イルエトキシ) ベンジル] アミノ} -4, 5-ジメトキシフェニル} -5,
 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ピバリン酸 (R) -6-{2-[エチル(3-フルオロー4-ヒドロキシベンゾイル) アミノ] -4,5-ジメトキシフェニル} -5,6,7,8 -テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル15mgと、2-クロロー1-ピロリジン-1-イルエタノン8.0mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を4.2mg得た。ESI-Mass;549[M+H]

15 実施例682

10

795

ピバリン酸 (R) $-6-\{2-[エチル (3-7)ルオロー4-ヒドロキシベンゾイル) アミノ] -4,5-ジメトキシフェニル<math>\}$ -5,6,7,8 -テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル15mgと、2-クロロー1-ピペリジン-1-イルエタノン8.8mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を3.8mg得た。ESI-Mass;563 [M^++H]

実施例683

5

10 (R) $-6 - \{2 - \{x \ne \nu\} \{3 - 7 \nu\} \tau - 4 - [2 - (4 - y \ne \nu) \nu]$ リジン $-1 - 4 \nu$) エトキシ] ベンジル} アミノ} -4, $5 - 5 \nu$ トキシフェニル} -5, 6, 7, $8 - 5 \nu$ トラヒドロナフタレン $-2 - 3 \nu$

796

5.9mg得た。

ESI-Mass; 577 [M++H]

実施例684

5 (R) $-6-\{2-\{[4-(2-rゼパン-1-イルエトキシ)-3-フル オロベンジル] エチルアミノ\} -4, 5-ジメトキシフェニル} -5, 6, 7. 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール$

ピバリン酸 (R) $-6-\{2-[エチル (3-7)ルオロ-4-ヒドロキ 10 シベンゾイル) アミノ] -4,5-ジメトキシフェニル<math>\}-5,6,7,8$ -テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル<math>15 mg と、1-アゼパン -1-イル-2-クロロエタノン9.5 mg から、上記実施例404の合成 法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を5.6 mg 得た。 ESI-Mass; 577 [M $^++$ H]

15

20

実施例 6 8 5

797

ピバリン酸 (R) $-6-\{2-[エチル (3-フルオロ-4-ヒドロキシベンゾイル) アミノ] -4,5-ジメトキシフェニル<math>\}$ -5,6,7,8 -テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル15mgと、2-ブロモー1-(2,2,6,6-テトラメチルピペリジン-1-イル) エタノン14mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を3.9mg得た。

ESI-Mass; 619 [M+H]

10 実施例686

5

(R) $-6-{2-{4-[2-(7-アザビシクロ[2.2.1] ヘプタ -7-イル) エトキシ] -3-フルオロベンジル} エチルアミノ} -4,5 -ジメトキシフェニル} -5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-オール$

15

ピバリン酸 (R) $-6-\{2-[エチル (3-7) ルオロー4-ヒドロキシベンゾイル) アミノ] <math>-4$, $5-ジメトキシフェニル\} -5$, 6, 7, 8 -テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル<math>15 m g と、1-(7-7)

798

ザビシクロ [2. 2. 1] ヘプター7 ーイル) -2 ーブロモエタノン12 m g から、上記実施例404 の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を7. 1 m g 得た。

ESI-Mass; 575 [M+H]

5

実施例687

10

15

ESI-Mass; 537 [M+H]

実施例688

 20 (R) -6-{2-{4-[2-(ブチルメチルアミノ) エトキシ] -3-フルオロベンジル} エチルアミノ} -4, 5-ジメトキシフェニル} -5,
 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ピバリン酸 (R) $-6-\{2-[エチル(3-フルオロー4-ヒドロキシベンゾイル)アミノ]-4,5-ジメトキシフェニル<math>\}$ -5,6,7,8 -テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル15mgと、N-ブチルー2-クロローN-メチルアセトアミド8.9mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を3.1mg得た。

ESI-Mass; 565 [M+H]

10 実施例689

5

(R) $-6-\{2-\{\{4-[2-(tert-ブチルメチルアミノ) エトキシ] -3-フルオロベンジル\} エチルアミノ\} -4, 5-ジメトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール$

15 ピバリン酸 (R) $-6-\{2-[エチル (3-7) ルオロー4-ヒドロキシベンゾイル) アミノ] -4,5-ジメトキシフェニル<math>\}$ -5,6,7,8 -テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル15mgと、N-tert -ブチル-2-クロローN-メチルアセトアミド8.9mgから、上記実施

800

例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を6. 9mg得た。

ESI-Mass; 565 [M++H]

5 実施例690

ピバリン酸 (R) -6-{2-[エチル(3-フルオロ-4-ヒドロキシベンゾイル)アミノ]-4,5-ジメトキシフェニル}-5,6,7,8
-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル15mgと、2-クロローN-イソプロピルーN-メチルアセトアミド8.1mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を7.4
 mg得た。

ESI-Mass; 551 [M++H]

実施例691

(R) -6-{2-{{4-{2-[(2-エトキシエチル) メチルアミノ]
 20 エトキシ} -3-フルオロベンジル} エチルアミノ} -4, 5-ジメトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ピバリン酸 (R) $-6-\{2-[エチル (3-7)ルオロー4-ヒドロキシベンゾイル) アミノ] -4,5-ジメトキシフェニル<math>\}-5,6,7,8$ -テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル15mgと、2-クロローN-(2-エトキシエチル) -N-メチルアセトアミド9.8mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を1.9mg得た。

ESI-Mass; 581 [M+H]

10 実施例692

5

802

上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を3.4mg得た。

ESI-Mass; 581 [M+H]

5 実施例693

10

15

(R) $-6-{2-{x チル {3-7ルオロ-4-{2-{x チル [(S)-5 トラヒドロフラン-2-7 ルメチル] アミノ} エトキシ} ベンジル} アミノ} ー4,5-ジメトキシフェニル} ー5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-オール$

ピバリン酸 $(R) - 6 - \{2 - [エチル (3 - フルオロ - 4 - ヒドロキシベンゾイル) アミノ] - 4,5 - ジメトキシフェニル<math>\}$ - 5,6,7,8 - テトラヒドロナフタレン - 2 - 4ル エステル $15 \,\mathrm{mg}\,$ と、2 - 4 - 2 - 4ルーメチル - 1 - 4 - 2 - 4 アセトア

ミド10mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を6.9mg得た。

ESI-Mass; 593 [M++H]

実施例694

20 (R) -6-{2-{エチル {3-フルオロ-4-{2-{メチル [(R) - テトラヒドロフラン-2-イルメチル] アミノ} エトキシ} ベンジル} アミノ} -4, 5-ジメトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフ

803

タレンー2ーオール

ESI-Mass; 593 [M++H]

10

5

実施例695

15 オール

ピバリン酸 (R) $-6-\{2-[エチル (3-フルオロー4-ヒドロキシベンゾイル) アミノ] <math>-4$, $5-ジメトキシフェニル\} -5$, 6, 7, 8

804

ーテトラヒドロナフタレンー 2 ーイル エステル 15 m g と、2 ークロロー N ーメチルーN ー (テトラヒドロピランー 4 ーイル) アセトアミド 10 m g から、上記実施例 404 の合成法に準じて合成し、LC ーM S で精製して、標題化合物を 6.1 m g 得た。

5 ESI-Mass; 593 [M++H]

実施例696

(R) -6-{2-{エチル {3-フルオロー4-{2-[メチル (テトラ] ヒドロピラン-4-イルメチル) アミノ] エトキシ} ベンジル} アミノ} 4, 5-ジメトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン -2-オール

ピバリン酸 (R) $-6-\{2-[エチル(3-フルオロー4-ヒドロキシベンゾイル)アミノ]-4,5-ジメトキシフェニル<math>\}$ -5,6,7,8 -テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル15mgと、2-クロローN-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イルメチル)アセトアミド11mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を3.5mg得た。

ESI-Mass; 607 [M+H]

20

15

実施例697

 $(R) -6 - \{2 - \{\{4 - [2 - (\flat \rho \mu) + \nu)\}\}$

-3-フルオロベンジル} エチルアミノ} -4, 5-ジメトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

10 ESI-Mass; 563 [M+H]

実施例698

15

806

ESI-Mass; 507 [M+H]

5

実施例699

10

15

ESI-Mass; 535 [M++H]

実施例700

(R) -6-{2-{{3-フルオロ-4-{2-[(2-メトキシエチル)
 20 メチルアミノ] エトキシ} ベンジル) イソプロピルアミノ} -4-メトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ESI-Mass; 551 [M+H]

10 実施例701

5

(R) $-6-\{2-\{\{4-[2-(エチルメチルアミノ) エトキシ] -3-$ フルオロベンジル $\}$ イソプロピルアミノ $\}$ -4-メトキシフェニル $\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

808

成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を8.5 mg得た。 ESI-Mass; $521 \text{ [M}^{t}+\text{H]}$

実施例702

(R) -6-{2-{{3-フルオロ-4-[2-(メチルプロピルアミノ) エトキシ] ベンジル} イソプロピルアミノ} -4-メトキシフェニル} -5,
 6. 7. 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ピバリン酸 (R) -6-{2-[(3-フルオロ-4-ヒドロキシベンゾ 10 イル) イソプロピルアミノ] -4-メトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル19mgと、2-クロローN -メチルーN-プロピルアセトアミド11mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を9.4mg得た。 ESI-Mass; 535 [M+H]

15

実施例703

(R) $-6-\{2-\{[3-フルオロ-4-(2-ピロリジン-1-イルエトキシ) ベンジル] イソプロピルアミノ\} <math>-4-$ メトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

809

ピバリン酸 $(R) - 6 - \{2 - [(3 - 7) \mu + 1 - 4 - 1 \mu + 1$

実施例704

ESI-Mass; 533 [M++H]

5

10 (R) -6-{2-{[3-フルオロ-4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) ベンジル] イソプロピルアミノ} -4-メトキシフェニル} -5, 6,
 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

810

ESI-Mass; 547 [M++H]

実施例705

ESI-Mass; 561 [M+H]

15 実施例706

10

(R) $-6-\{2-\{4-[2-(7-アザビシクロ[2.2.1] へプタ -7-イル) -エトキシ] -3-フルオロベンジル} イソプロピルアミノ} -4-メトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2 -オール$

811

ESI-Mass; 559 [M+H]

10 実施例707

5

(R) $-6-\{2-\{[4-(2-ジメチルアミノエトキシ) ベンジル] エチルアミノ} フェニル<math>\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2ーオール

15 ピバリン酸 (R) -6-{2-[エチル(4-ヒドロキシベンゾイル) アミノ] フェニル -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル18mgと、2-クロローN, N-ジメチルアセトアミド9. 4mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、

812

標題化合物を6.0mg得た。

ESI-Mass; 445 [M+H]

実施例708

5 (R) $-6-\{2-\{[4-(2-ジェチルアミノエトキシ) ベンジル] エチルアミノ} フェニル<math>\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレンー<math>2-オール

ピバリン酸 (R) $-6-\{2-[エチル(4-ヒドロキシベンゾイル)$ 10 アミノ] フェニル $\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル18mgと、<math>2-クロローN, N-ジエチルアセトアミド12mg から、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を9.8mg得た。

ESI-Mass; 473 [M+H]

実施例709

15

(R) $-6-\{2-\{x \ne \nu\} \{4-\{2-[(2-x \land + \nu x \ne \nu) x \ne \nu x \ne \nu\}]$ エトキシ $\{x \ne \nu\}$ ベンジル $\{x \ne \nu\}$ フェニル $\{x \ne \nu\}$ ー5、6、7、8ーテトラヒドロナフタレンー2ーオール

813

ピバリン酸 (R) $-6-\{2-[エチル (4-ヒドロキシベンゾイル)$ アミノ] フェニル $\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン<math>-2-イル エステル18 m g と、2-クロローN-(2-メトキシエチル) -N-メチルアセトアミド13 m g から、上記実施例 4 0 4 の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を8. 0 m g 得た。

ESI-Mass; 489 [M+H]

実施例710

5

10 (R) $-6-\{2-\{[4-(2-アゼチジン-1-イルエトキシ) ベンジル]$ エチルアミノ $\}$ フェニル $\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2 ーオール

ピバリン酸 $(R) - 6 - \{2 - [エチル (4 - E ドロキシベンゾイル)$ 15 アミノ] フェニル $\}$ - 5, 6, 7, 8 - F トラヒドロナフタレン- 2 - 4 ル エステル $18 \, \mathrm{mg} \, \mathrm{kc}$ 、 $1 - F \, \mathrm{tr}$ デジン $- 1 - 4 \, \mathrm{tr}$ $2 - 4 \, \mathrm{tr}$ の $1 - 4 \, \mathrm{tr}$

ESI-Mass; 457 [M++H]

実施例711

ピバリン酸 $(R)-6-\{2-[エチル(4-ヒドロキシベンゾイル)$ アミノ] フェニル $\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル 10 エステル<math>18mgと、2-クロロ-1-ピロリジン-1-イルエタノン<math>11mgから、上記実施例404の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を8.5mg得た。

ESI-Mass; 471 [M++H]

15 実施例712

(R) $-6-{2-{x チル [4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) ベンジル] アミノ} フェニル<math>}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン <math>-2-オール

ピバリン酸 (R) $-6-\{2-[エチル (4-ヒドロキシベンゾイル)$ アミノ] フェニル $\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン<math>-2-イル エステル $18 \,\mathrm{mg}$ と、2-クロロ-1-ピペリジン-1-イルエタノン $12 \,\mathrm{mg}$ から、上記実施例 404 の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を 7. $7 \,\mathrm{mg}$ 得た。

ESI-Mass; 485 [M++H]

実施例713

5

10 (R) $-6-\{2-\{[4-(2-rゼパン-1-イルエトキシ) ベンジル]$ エチルアミノ $\}$ フェニル $\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2 ーオール

ピバリン酸 $(R) - 6 - \{2 - [エチル (4 - ヒドロキシベンゾイル)$ 15 T > 2 - [T + 2] T = 2 - [T + 2

816

ESI-Mass; 499 [M++H]

製造例170

(4-ホルミルフェニル) 酢酸

5

標題化合物は、Org. Synth., 1963, IV, 690を参考にして合成した。(4-ブロモメチルフェニル)酢酸6.0g、ヘキサメチレンテトラミン11.1gを、エタノール80mlに懸濁し、100Cで2時間撹拌した後、酢酸20ml、水20mlを順次加え、100Cで1.

- 10 5時間撹拌した。溶媒を減圧留去し、酢酸エチルで抽出後、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をテトラヒドロフランに溶解し、シリカゲルろ過した後、溶媒を減圧留去して得た固体を、ヘキサンージエチルエーテル系で洗浄して、標題化合物を2.0g得た。
- 15 ¹H-NMR (400MHz, DMSO-d₆); δ (ppm) 3.71 (s, 2H), 7.48 (d, 2H), 7.85 (d, 2H), 9.97 (s, 1H), 12.47 (brs, 1H).

実施例714

ピバリン酸 $6-\{2-[(4-カルボキシメチルベンジル) エチルアミノ]$ 20 $-4-メトキシフェニル\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル

 1 H-NMR (400MHz, DMS0-d₆); δ (ppm) 0.89 (t, 3H), 1.30 (s, 9H), 1.55-1.64 (m, 1H), 1.65-1.79 (m, 1H), 2.59-2.73 (m, 2H), 2.80-2.92 (m, 4H), 3.48 (s, 2H), 3.52-3.62 (m, 1H), 3.71 (s, 3H), 3.99 (dd, 2H), 6.67 (dd, 1H), 6.78-6.83 (m, 3H), 7.05 (d, 1H), 7.10 (d, 2H), 7.14 (d, 2H), 7.16 (d, 1H), 12.25 (brs, 1H).

実施例715

5

10

15

 $6-\{2-\{[4-(2-ジメチルアミノエチル) ベンジル] エチルアミノ\}$ $-4-メトキシフェニル\} -5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2 -オール

窒素雰囲気下、ピバリン酸 $6-\{2-[(4-) ルボキシメチルベンジル)$ エチルアミノ]-4-メトキシフェニル $\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロ

ナフタレン-2-イル エステル54mgを、テトラヒドロフラン1.5m 1に溶解し、N, N-ジメチルホルムアミド(触媒量)、塩化オキサリルO. 027m1を順次加え、室温で30分間撹拌した後、溶媒を減圧留去して、 5 ンー2-イル エステルを74mg得た。この化合物37mg、ジメチルア ミン (2.0Mテトラヒドロフラン溶液) 0.08mlを、テトラヒドロフ ラン0.7mlに溶解し、室温で45分間撹拌した。窒素雰囲気下、水素化 リチウムアルミニウム76mgをテトラヒドロフラン2m1に懸濁し、氷冷 下で塩化アルミニウム267mgを加え、室温で1時間撹拌して得た懸濁液 10 のうち0.5m1を反応液に滴下し、室温で2時間撹拌した。テトラヒドロ フラン、濃アンモニア水を順次加えてセライトろ過し、窒素気流下で濃縮し て得た残渣をN、Nージメチルホルムアミドに溶解し、LC-MSで精製し て、標題化合物を7.1mg得た。

15 ESI-Mass; 459 [M+H]

実施例716

20

 $ピバリン酸 6-{2-[(4-カルボキシメチルベンジル) エチルアミノ]}$

-4-メトキシフェニル $\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2 -イル エステル27mgと、ピペリジン14mgから、上記実施例715 の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を6.6mg 得た。

5 ESI-Mass; 499 [M++H]

実施例717

10

15

20

ピバリン酸 $(R) - 6 - \{2 - [(4 - カルボキシメチルベンジル) エチルアミノ] - 4 - メトキシフェニル<math>\} - 5$, 6, 7, 8 - テトラヒドロナフタレン-2 - イル エステル

¹H-NMR (400MHz, DMSO-d₆); δ (ppm) 0.89 (t, 3H), 1.30 (s, 9H), 1.55-1.64 (m, 1H), 1.65-1.79 (m, 1H), 2.59-2.73 (m, 2H), 2.80-2.92 (m, 4H), 3.48 (s, 2H), 3.52-3.62 (m, 1H), 3.71 (s, 3H), 3.99 (dd, 2H), 6.67 (dd, 1H), 6.78-6.83 (m, 3H), 7.05 (d, 1H), 7.10 (d, 2H), 7.14 (d, 2H), 7.16 (d, 1H), 12.25 (brs, 1H).

実施例718

(R) $-6-{2-{[4-(2-ジメチルアミノエチル) ベンジル] エチルアミノ} -4-メトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール$

5 ピバリン酸 $(R) - 6 - \{2 - [(4 - カルボキシメチルベンジル) エチルアミノ] - 4 - メトキシフェニル<math>\} - 5$, 6, 7, 8 - テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル19mgと、ジメチルアミン(2.0Mテトラヒドロフラン溶液)0.07mlから、上記実施例715の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を3.5mg得た。

10 ESI-Mass; 459 [M+H]

実施例719

15

 $(R) - 6 - \{2 - \{[4 - (2 - ジエチルアミノエチル) ベンジル] エチルアミノ - 4 - メトキシフェニル - 5 , 6 , 7 , 8 - テトラヒドロナフタレン - 2 - オール$

ピバリン酸 $(R) - 6 - \{2 - [(4 - カルボキシメチルベンジル) エチルアミノ] - 4 - メトキシフェニル <math>\} - 5$, 6, 7, 8 - テトラヒドロナフ

821

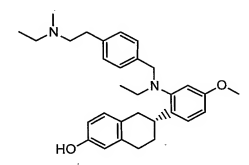
タレン-2-イル エステル19 mgと、ジエチルアミン12 mgから、上記実施例715 の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を2.0 mg得た。

ESI-Mass; 487 [M+H]

5

実施例720

(R) $-6-{2-{xチルー {4-[2-(xチルメチルアミノ) xチル] ベンジル} アミノ} -4-メトキシフェニル} -5, 6, 7, 8ーテトラヒドロナフタレン-2ーオール$



10

15

ピバリン酸 (R) $-6-\{2-[(4-)$ ルボキシメチルベンジル) エチルアミノ] -4-メトキシフェニル $\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル19mgと、エチルメチルアミン17mgから、上記実施例715の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を3.8mg得た。

ESI-Mass; 473 [M+H]

実施例721

(R) -6-{2-{エチルー {4-[2-(イソプロピルメチルアミノ)
 20 エチル] ベンジル} アミノ} -4-メトキシフェニル} -5, 6, 7, 8 テトラヒドロナフタレン-2-オール

822

ピバリン酸 $(R) - 6 - \{2 - [(4 - カルボキシメチルベンジル) エチルアミノ] - 4 - メトキシフェニル <math>\} - 5$, 6, 7, 8 - テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル19mgと、イソプロピルメチルアミン13mgから、上記実施例715の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を3.8mg得た。

ESI-Mass; 487 [M+H]

実施例722

5

ピバリン酸 $(R) - 6 - \{2 - [(4 - カルボキシメチルベンジル) エチ 15 ルアミノ] - 4 - メトキシフェニル<math>\} - 5$, 6, 7, 8 - テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル19mgと、アリルメチルアミン13mgから、上記実施例715の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を2.7mg得た。

ESI-Mass; 485 [M++H]

実施例723

(R) −6− {2− {{4− [2− (ブチルメチルアミノ) エチル] ベンジル} 5 エチルアミノ} −4−メトキシフェニル} −5, 6, 7, 8−テトラヒドロ ナフタレン−2−オール

ピバリン酸 $(R) - 6 - \{2 - [(4-カルボキシメチルベンジル) エチルアミノ] - 4 - メトキシフェニル<math>\} - 5$, 6, 7, 8 - テトラヒドロナフ <math>10 タレン-2 - イル エステル 1 9 m g と、ブチルメチルアミン 2 2 m g から、上記実施例 7 1 5 の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を 3. 2 m g 得た。

ESI-Mass; 501 [M+H]

15 実施例724

(R) $-6-{2-{x + n - {4-[2-(4) ブ チ ル メ チ ル ア ミ ノ) エ チ ル] ベンジル} アミノ} -4-メトキシフェニル} -5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-オール$

824

ピバリン酸 (R) $-6-\{2-[(4-カルボキシメチルベンジル) エチルアミノ] -4-メトキシフェニル\} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル19mgと、イソブチルメチルアミン18mgから、上記実施例715の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を2.8mg得た。$

ESI-Mass; 501 [M+H]

実施例725

10 (R) $-6-\{2-\{[4-(2-rゼチジン-1-イルエチル) ベンジル]$ エチルアミノ $\}$ $-4-メトキシフェニル<math>\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ピバリン酸 $(R) - 6 - \{2 - [(4 - カルボキシメチルベンジル) エチ 15 ルアミノ] - 4 - メトキシフェニル<math>\} - 5$, 6, 7, 8 - テトラヒドロナフタレン-2 - イル エステル19 mgと、アゼチジン10 mgから、上記実施例715の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を3.4 mg得た。

825

ESI-Mass; 471 [M+H]

実施例726

ESI-Mass; 485 [M+H]

15 実施例727

10

ピバリン酸 $(R) - 6 - \{2 - [(4-カルボキシメチルベンジル) エチルアミノ] - 4 - メトキシフェニル <math>\} - 5$, 6, 7, 8 - テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル19mgと、ピペリジン20mgから、上記実施例715の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を1.9mg得た。

ESI-Mass; 499 [M++H]

実施例728

5

ピバリン酸 $(R) - 6 - \{2 - [(4-カルボキシメチルベンジル) エチ 15 ルアミノ] - 4 - メトキシフェニル<math>\} - 5$, 6, 7, 8 - テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル19mgと、<math>4 -メチルピペリジン17mgから、上記実施例715の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を3.1mg得た。

ESI-Mass; 513 [M+H]

実施例729

(R) -6-{2-{{4-[2-(3, 3-ジメチルピペリジン-1-イル)
 エチル] ベンジル} エチルアミノ} -4-メトキシフェニル} -5, 6, 7,
 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ESI-Mass; 527 [M++H]

15 実施例 7 3 0

10

 $(R) - 6 - \{2 - \{[4 - (2 - アゼパン - 1 - イルエチル) ベンジル] エチルアミノ\} - 4 - メトキシフェニル \} - 5 , 6 , 7 , 8 - テトラヒドロナフタレン - 2 - オール$

ピバリン酸 (R) $-6-\{2-[(4-カルボキシメチルベンジル) エチルアミノ] -4-メトキシフェニル\} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル19mgと、ヘキサメチレンイミン17mgから、上記実施例715の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を2.4mg得た。$

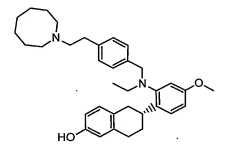
ESI-Mass; 513 [M+H]

実施例731

5

15

 $(R) - 6 - \{2 - \{[4 - (2 - アゾカン - 1 - イルエチル) ベンジル] エ 10 チルアミノ\} - 4 - メトキシフェニル <math>\} - 5$, 6, 7, 8 - テトラヒドロナフタレン - 2 - オール



ピバリン酸 $(R) - 6 - \{2 - [(4 - カルボキシメチルベンジル) エチルアミノ] - 4 - メトキシフェニル<math>\} - 5$, 6, 7, 8 - テトラヒドロナフタレン-2 - イル エステル19 mgと、ヘプタメチレンイミン25 mgから、上記実施例715の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を1.9 mg得た。

ESI-Mass; 527 [M+H]

20 実施例732

-5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ピバリン酸 $(R) - 6 - \{2 - [(4-カルボキシメチルベンジル) エチルアミノ] - 4 - メトキシフェニル <math>\} - 5$, 6, 7, 8 - テトラヒドロナフタレン- 2 - イル エステル 1 9 m g と、7 - アザビシクロ [2. 2. 1] ヘプタン塩酸塩 2 0 m g から、上記実施例 7 1 5 の合成法に準じて合成し、LC- MSで精製して、標題化合物を 1. 1 m g 得た。

ESI-Mass; 511 [M+H]

10 実施例733

5

(R) $-6-\{2-\{x \ne n - \{4-\{2-[(2-x + + v x \ne n) x \ne n \ r \ne J] x \ne n\} \ r \ne J\} -4-x + + v x \Rightarrow J\} -4-x + v \Rightarrow J\} -5, 6, 7. 8- テトラヒドロナフタレン-2-オール$

20 ESI-Mass; 503 [M++H]

実施例734

5

10

ピバリン酸 (R) $-6-\{2-[(4-カルボキシメチルベンジル) エチルアミノ] -4-メトキシフェニル <math>-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル <math>16 mg と、メチルプロピルアミン 13 mg から、上記実施例 7 15 の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を 0. 8 mg 得た。

ESI-Mass; 487 [M+H]

実施例735

ピバリン酸 (R) $-6-\{2-[(4-カルボキシメチルベンジル) エチ 20 ルアミノ] <math>-4-メトキシフェニル\} -5$, 6, 7, 8ーテトラヒドロナフ

831

タレンー2ーイル エステル16 mgと、t e r t ーブチルメチルアミン1 4 mgから、上記実施例715の合成法に準じて合成し、L C ー MSで精製して、標題化合物を4.8 mg得た。

ESI-Mass; 501 [M+H]

5

実施例736

10

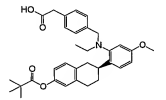
15

ピバリン酸 (R) $-6-\{2-[(4-\pi)\nuボキシメチルベンジル)$ エチルアミノ] -4-メトキシフェニル $\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル16 mgと、エチルアミン(2. 0 Mテトラヒドロフラン溶液)0.06 mlから、上記実施例715 の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を2.4 mg得た。

ESI-Mass; 459 [M++H]

実施例737

(S) ーピバリン酸 6-{2-[(4-カルボキシメチルベンジル) エチル 20 アミノ] -4-メトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタ レン-2-イル エステル



 1 H-NMR (400MHz, DMSO-d₆); δ (ppm) 0.89 (t, 3H), 1.30 (s, 9H), 1.55-1.64 (m, 1H), 1.65-1.79 (m, 1H), 2.59-2.73 (m, 2H), 2.80-2.92 (m, 4H), 3.48 (s, 2H), 3.52-3.62 (m, 1H), 3.71 (s, 3H), 3.99 (dd, 2H), 6.67 (dd, 1H), 6.78-6.83 (m, 3H), 7.05 (d, 1H), 7.10 (d, 2H), 7.14 (d, 2H), 7.16 (d, 1H), 12.25 (brs, 1H).

実施例738

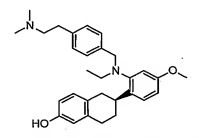
5

10

15

20

(S) $-6-\{2-\{[4-(2-ジメチルアミノエチル) ベンジル] エチルアミノ\} -4-メトキシフェニル<math>\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール



ピバリン酸 (S) $-6-\{2-[(4-カルボキシメチルベンジル) エチルアミノ] -4-メトキシフェニル <math>\}$ -5 , 6 , 7 , 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル38mgと、ジメチルアミン(2.0Mテトラヒドロフラン溶液)0.14mlから、上記実施例715の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を3.3mg得た。

ESI-Mass; 459 [M+H]

実施例 7 3 9

(S) $-6-\{2-\{[4-(2-rゼパン-1-イルエチル) ベンジル] エ 5 チルアミノ\} <math>-4-$ メトキシフェニル $\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ピバリン酸 (S) $-6-\{2-[(4-カルボキシメチルベンジル) エチルアミノ] -4-メトキシフェニル<math>\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル38mgと、ヘキサメチレンイミン35mgから、上記実施例715の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を3.3mg得た。

ESI-Mass; 513 [M++H]

15 実施例 7 4 0

10

ピバリン酸 $(R) - 6 - \{2 - [(4-) ルボキシメチルベンジル) エチルアミノ] - 4,5 - ジメトキシフェニル<math>\} - 5,6,7,8 -$ テトラヒドロナフタレン-2 - イル エステル

20 ピバリン酸 (R) -6-(2-エチルアミノー4, 5-ジメトキシフェ

ニル) -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル2 $96 \,\mathrm{mg}$ と、(4-ホルミルフェニル) 酢酸 $360 \,\mathrm{mg}$ から、上記実施例 21 2の合成法に準じて合成し、標題化合物を $375 \,\mathrm{mg}$ 得た。

 1 H-NMR (400MHz, DMS0-d₆); δ (ppm) 0.86 (t, 3H), 1.30 (s, 9H), 1.42-1.52 (m, 1H), 1.68-1.80 (m, 1H), 2.50-2.90 (m, 6H), 3.48 (s, 2H), 3.60-3.70 (m, 1H), 3.69 (s, 3H), 3.73 (s, 3H), 3.94 (dd, 2H), 6.75 (s, 1H), 6.79 (dd, 1H), 6.81 (s, 1H), 6.88 (s, 1H), 7.03 (d, 1H), 7.09 (d, 2H), 7.11 (d, 2H), 12.26 (brs, 1H).

10 実施例741

5

(R) $-6-{2-{[4-(2-ジメチルアミノエチル) ベンジル] エチルアミノ} -4,5-ジメトキシフェニル} -5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-オール$

20 ESI-Mass; 489 [M+H]

実施例742

 $(R) - 6 - \{2 - \{[4 - (2 - ジエチルアミノエチル) ベンジル] エチル$

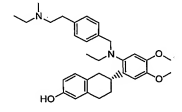
アミノ-4, 5-ジメトキシフェニル-5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ピバリン酸 $(R) - 6 - \{2 - [(4 - \pi) n \pi + \nu x + \nu$

ESI-Mass; 517 [M++H]

10

実施例743



15

ピバリン酸 $(R) - 6 - \{2 - [(4-カルボキシメチルベンジル) エチルアミノ] - 4$, $5 - ジメトキシフェニル\} - 5$, 6, 7, 8 - テトラヒドロナフタレン <math>- 2 - 1ル エステル 19 m gと、エチルメチルアミン 17 m g から、上記実施例 715 の合成法に準じて合成し、LC - MS で精製して、

20 標題化合物を1.2mg得た。

ESI-Mass; 503 [M++H]

実施例744

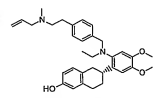
5

ピバリン酸 $(R) - 6 - \{2 - [(4-) ルボキシメチルベンジル) エチルアミノ] - 4,5 - ジメトキシフェニル<math>\} - 5,6,7,8 -$ テトラヒド 10 ロナフタレン- 2 - イル エステル19 mg と、イソプロピルメチルアミン13 mg から、上記実施例715 の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を3.5 mg 得た。

ESI-Mass; 517 [M++H]

15 実施例745

 $(R) - 6 - \{2 - \{\{4 - [2 - (アリルメチルアミノ) エチル] ベンジル\}$ エチルアミノ $\} - 4$, $5 - ジメトキシフェニル\} - 5$, 6, 7, 8 - テトラヒドロナフタレン <math>- 2 - オール



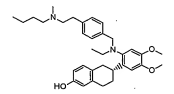
20 ピバリン酸 (R) $-6-\{2-[(4-カルボキシメチルベンジル)$ エチルアミノ] -4, $5-ジメトキシフェニル\} -5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン<math>-2-イル エステル19mgと、アリルメチルアミン13m

gから、上記実施例715の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を3.1mg得た。

ESI-Mass; 515 [M++H]

5 実施例746

(R) $-6-\{2-\{\{4-[2-(ブチルメチルアミノ) エチル] ベンジル\}$ エチルアミノ $\}$ -4, $5-ジメトキシフェニル<math>\}$ -5, 6, 7, 8-テトラ ヒドロナフタレン-2-オール



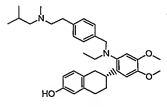
10 ピバリン酸 $(R) - 6 - \{2 - [(4 - カルボキシメチルベンジル) エチルアミノ] - 4,5 - ジメトキシフェニル<math>\}$ - 5,6,7,8 - テトラヒドロナフタレン - 2 - 1ル エステル19 mgと、ブチルメチルアミン22 mgから、上記実施例715の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を3.4 mg得た。

15 ESI-Mass; 531 [M++H]

実施例747

(R) $-6-\{2-\{x+y-\{4-[2-(4ソブチルメチルアミノ)x+y-[4-[2-(4ソブチルメチルアミノ]x-y-[4-(4ソブチルメチルアミノ]x-[4-(4ソブチルメチルアミノ)x-[4-(4ソブチルメチルアミノ]x-[4-(4ソブチルメチルアミノ)x-[4-(4ソブチルメチルアミノ)x-[4-(4ソブチルメチルアミノ)x-[4-(4ソブチルメチルアミノ)x-[4-(4ソブチルメチルアミノ)x-[4-(4ソブチルメチルアミノ)x-[4-(4ソブチルメチルアミノ)x-[4-(4ソブチルメチルアミノ)x-[4-(4ソブチルメチルアミノ)x-[4-(4ソブチルメチルアミノ)x-[4-(4ソブチルメチルアミノ)x-[4-(4)x-[4-(4)x-4]x-[4-(4)$

20 8ーテトラヒドロナフタレンー2ーオール



ピバリン酸 (R) $-6-\{2-[(4-カルボキシメチルベンジル) エチ$

ルアミノ] -4, 5-ジメトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル19mgと、イソブチルメチルアミン18mgから、上記実施例715の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を3.1mg得た。

5 ESI-Mass; 531 [M++H]

実施例 7 4 8

10

15

 $(R) - 6 - \{2 - \{[4 - (2 - アゼチジン - 1 - イルエチル) ベンジル]$ エチルアミノ $\} - 4$, $5 - ジメトキシフェニル<math>\} - 5$, 6, 7, 8 - テトラ ヒドロナフタレン - 2 - オール

ピバリン酸 $(R) - 6 - \{2 - [(4-) n) ボキシメチルベンジル)$ エチルアミノ] - 4, $5 - ジメトキシフェニル\} - 5$, 6, 7, 8 - テトラヒドロナフタレン<math>-2 - 7ル エステル19mgと、アゼチジン10mgから、上記実施例 715の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を 3. 3mg 得た。

ESI-Mass; 501 [M++H]

実施例749

20 (R) -6-{2-{エチルー[4-(2-ピロリジン-1-イルエチル) ベンジル] アミノ} -4, 5-ジメトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

839

ピバリン酸 $(R) - 6 - \{2 - [(4-) ルボキシメチルベンジル) エチルアミノ] - 4,5 - ジメトキシフェニル<math>\} - 5,6,7,8 -$ テトラヒドロナフタレン-2 - イル エステル $19 \, \mathrm{mg} \,$ と、ピロリジン $12 \, \mathrm{mg} \,$ から、

5 上記実施例715の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化 合物を3.8mg得た。

ESI-Mass; 515 [M+H]

実施例750

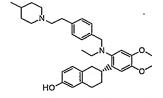
ピバリン酸 (R) -6-{2-[(4-カルボキシメチルベンジル) エチ 15 ルアミノ] -4,5-ジメトキシフェニル} -5,6,7,8-テトラヒド ロナフタレン-2-イル エステル19mgと、ピペリジン20mgから、上記実施例715の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化 合物を3.5mg得た。

ESI-Mass; 529 [M++H]

840

実施例751

(R) $-6-\{2-\{x+\nu-\{4-[2-(4-x+\nu) 2\nu-1-4\nu) x+\nu\} x+\nu\} x+\nu\} x+\nu\} x+\nu\} x+\nu\} x+\nu\} x+\nu$ 3 (R) $-6-\{2-\{x+\nu-\{4-[2-(4-x+\nu) 2\nu-1-4\nu\} -5, 4-[2-(4-x+\nu) 2\nu-1-4\nu] x+\nu\} x+\nu\} x+\nu$ 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン $-2-x+\nu$



5

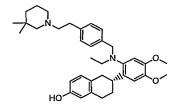
10

ピバリン酸 (R) $-6-\{2-[(4-カルボキシメチルベンジル) エチルアミノ] -4,5-ジメトキシフェニル<math>\}$ -5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル19 mg と、4-メチルピペリジン17 mg から、上記実施例 7 15 の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を3.3 mg 得た。

ESI-Mass; 543 [M+H]

実施例 7 5 2

(R) -6-{2-{{4-[2-(3, 3-ジメチルピペリジン-1-イル)
 15 エチル] ベンジル} エチルアミノ} -4, 5-ジメトキシフェニル} -5,
 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール



ピバリン酸 (R) -6-{2-[(4-カルボキシメチルベンジル) エチルアミノ] -4,5-ジメトキシフェニル} -5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル19mgと、3,3-ジメチルピペリジン20mgから、上記実施例715の合成法に準じて合成し、LC-MSで

精製して、標題化合物を4.3mg得た。

ESI-Mass; 557 [M++H]

実施例 7 5 3

5 (R) $-6-\{2-\{[4-(2-rゼパン-1-イルエチル) ベンジル] エチルアミノ\} -4, 5-ジメトキシフェニル\} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール$

ピバリン酸 $(R) - 6 - \{2 - [(4-カルボキシメチルベンジル) エチ 10 ルアミノ] - 4,5 - ジメトキシフェニル<math>\} - 5,6,7,8 -$ テトラヒドロナフタレン-2 -イル エステル19 mgと、ヘキサメチレンイミン17 mgから、上記実施例715の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を3.1mg得た。

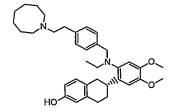
ESI-Mass; 543 [M+H]

15

20

実施例754

 $(R) - 6 - \{2 - \{[4 - (2 - アゾカン - 1 - イルエチル) ベンジル] エチルアミノ\} - 4, 5 - ジメトキシフェニル } - 5, 6, 7, 8 - テトラヒドロナフタレン - 2 - オール$



 \forall ピバリン酸 (R) $-6-\{2-\lceil(4-\pi)\pi$ はいがま シメチルベンジル) エチ

ルアミノ] -4, 5-ジメトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル19mgと、ヘプタメチレンイミン25mgから、上記実施例715の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を1.9mg得た。

5 ESI-Mass; 557 [M+H]

実施例755

(R) -6-{2-{4-[2-(7-アザビシクロ [2. 2. 1] ヘプタ -7-イル) エチル] ベンジル} エチルアミノ} -4, 5-ジメトキシフェ
 10 ニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ピバリン酸 (R) $-6-\{2-[(4-カルボキシメチルベンジル)$ エチルアミノ] -4, $5-ジメトキシフェニル\} -5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル19mgと、<math>7-アザビシクロ[2.2.

15 1] ヘプタン塩酸塩20mgから、上記実施例715の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を2.4mg得た。

ESI-Mass; 541 [M+H]

実施例756

20 (R) -6-{2-{エチルー {4-{2-[(2-メトキシエチル) メチル アミノ] エチル} ベンジル} アミノ} -4,5-ジメトキシフェニル} -5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ピバリン酸 $(R) - 6 - \{2 - [(4-) \pi + 2) \pi + 2 \}$ ルアミノ $[-4, 5 - 2] \pi + 2]$ ー [-5, 6, 7, 8 - 2] トラヒドロナフタレンー [-2 - 2] ー [-2 - 2] ー [-2 - 2] ルアミン [-2 - 2] ルアミン [-2 - 2] またの合成法に準じて合成し、LCーMSで精製して、標題化合物を [-2 - 2] を [-2 - 2] に [-2 - 2

ESI-Mass; 533 [M++H]

実施例 7 5 7

5

10 (R) -6-{2-{エチルー {4-[2-(メチルプロピルアミノ) エチル] ベンジル} アミノ} -4, 5-ジメトキシフェニル} -5, 6, 7, 8
 -テトラヒドロナフタレン-2-オール

ピバリン酸 $(R) - 6 - \{2 - [(4-カルボキシメチルベンジル) エチ 15 ルアミノ] - 4,5 - ジメトキシフェニル<math>\}$ - 5,6,7,8 - テトラヒドロナフタレン - 2 - 7ル エステル 15 mg と、メチルプロピルアミン 13 mg から、上記実施例 715 の合成法に準じて合成し、LC - MSで精製して、標題化合物を 2.5 mg 得た。

ESI-Mass; 517 [M+H]

実施例758

5

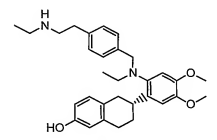
10

(R) $-6-\{2-\{\{4-[2-(tert-ブチルメチルアミノ) エチル]$ ベンジル $\}$ エチルアミノ $\}$ -4, $5-ジメトキシフェニル<math>\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ピバリン酸 $(R) - 6 - \{2 - [(4 - カルボキシメチルベンジル) エチルアミノ] - 4$, $5 - ジメトキシフェニル\} - 5$, 6, 7, 8 - テトラヒドロナフタレン <math>- 2 - 1ル エステル 15 mg と、tert - ブチルメチルアミン 14 mg から、上記実施例 715 の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を 4. 9 mg 得た。

ESI-Mass; 531 [M++H]

実施例759



ピバリン酸 (R) $-6-\{2-[(4-)$ ルボキシメチルベンジル) エチ 20 ルアミノ] -4, 5-ジメトキシフェニル $\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒド

845

ロナフタレン-2-イル エステル15 m g と、エチルアミン(2.0 Mテトラヒドロフラン溶液) 0.06 m l から、上記実施例 715 の合成法に準じて合成し、L C - M S で精製して、標題化合物を 1.9 m g 得た。

ESI-Mass; 489 [M++H]

5

実施例760

ピバリン酸 $(S) - 6 - \{2 - [(4 - カルボキシメチルベンジル) エチルアミノ] - 4,5 - ジメトキシフェニル<math>\} - 5,6,7,8 -$ テトラヒドロナフタレン-2 - イル エステル

10

ピバリン酸 (S) -6-(2-x (2 -x (S) -4 (S) -6 (2 -x (3 -x (4 -x (4 -x (4 -x (4 -x (5 -x (6 -x (5 -x (6 -x (7 -x (7 -x (8 -x (9 -x (8 -x (9 -x (9 -x (1 -x (1 -x (2 -x (2 -x (3 -x (4 -x (4 -x (5 -x (5 -x (6 -x (6 -x (7 -x (7 -x (8 -x (8 -x (9 -x (8 -x (9 -x (8 -x (9 -x (1 -x (1 -x (1 -x (2 -x (1 -x (2 -x (2 -x (3 -x (3 -x (4 -x (3 -x (4 -x (5 -x (5 -x (5 -x (5 -x (6 -x (7 -x

20

実施例761

(S) $-6-\{2-\{[4-(2-ジメチルアミノエチル) ベンジル] エチル$

846

 $r \ge 1$ - 4, 5 - ジメトキシフェニル - 5, 6, 7, 8 - テトラヒドロナフタレン - 2 - オール

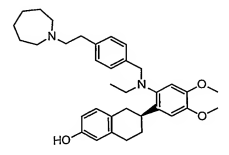
ピバリン酸 $(S) - 6 - \{2 - [(4-カルボキシメチルベンジル) エチ 5 ルアミノ] - 4,5 - ジメトキシフェニル<math>\} - 5,6,7,8 -$ テトラヒドロナフタレン- 2 - イル エステル39mgと、ジメチルアミン(2.0Mテトラヒドロフラン溶液)0.14m1から、上記実施例715の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を5.7mg得た。

ESI-Mass; 489 [M+H]

10

実施例762

(S) $-6-\{2-\{[4-(2-rゼパン-1-イルエチル) ベンジル] エチルアミノ\} -4, 5-ジメトキシフェニル\} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール$



15

ピバリン酸 (S) $-6-\{2-[(4-)$ ルボキシメチルベンジル) エチルアミノ]-4, 5-ジメトキシフェニル $\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル39mgと、ヘキサメチレンイミン35

mgから、上記実施例715の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を5.6mg得た。

ESI-Mass; 543 [M+H]

5 実施例763

ピバリン酸 $(R)-6-\{2-[(4-カルボキシメチルベンジル) エチルアミノ] フェニル<math>\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イルエステル

10 ピバリン酸 (R) -6-(2-エチルアミノフェニル) -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル182mgと、(4-ホルミルフェニル) 酢酸420mgから、上記実施例212の合成法に準じて合成し、標題化合物を227mg得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 0.88 (t, 3H), 1.30 (s, 9H), 1.56-1.64 (m, 1H), 1.69-1.81 (m, 1H), 2.59-2.74 (m, 2H), 2.81-2.89 (m, 2H), 2.91 (q, 2H), 3.47 (s, 2H), 3.54-3.63 (m, 1H), 4.00 (dd, 2H), 6.80 (dd, 1H), 6.83 (d, 1H), 7.04-7.13 (m, 6H), 7.18 (dt, 1H), 7.26 (dd, 1H), 7.30 (dd, 1H).

20 実施例 7 6 4

15

848

ル

5

ピバリン酸 (R) $-6-\{2-[(4-カルボキシメチルベンジル) エチルアミノ]$ フェニル $\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル28mgと、ジメチルアミン(2.0Mテトラヒドロフラン溶液)0.14mlから、上記実施例715の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を6.6mg得た。

ESI-Mass; 429 [M++H]

10 実施例 7 6 5

(R) $-6-{2-{[4-(2-ジェチルアミノェチル) ベンジル] エチルアミノ} フェニル<math>}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

15 ピバリン酸 $(R) - 6 - \{2 - [(4 - カルボキシメチルベンジル) エチルアミノ]$ フェニル $\}$ - 5, 6, 7, 8 - テトラヒドロナフタレン <math>- 2 - 4ル エステル $28 \, \mathrm{mg}$ と、ジエチルアミン $21 \, \mathrm{mg}$ から、上記実施例 715の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を $6.9 \, \mathrm{mg}$

849

得た。

ESI-Mass; 457 [M+H]

実施例766

5 (R) $-6 - \{2 - \{[4 - (2 - r \forall f \forall v - 1 - d n) \land v \forall v \} n\}] x f n$ $r \in J\}$ $r \in J$ $r \in$

ピバリン酸 $(R) - 6 - \{2 - [(4-カルボキシメチルベンジル) エチ 10 ルアミノ] フェニル <math>\} - 5$, 6, 7, 8 - テトラヒドロナフタレン <math>- 2 - 4 ル エステル $28 \, \mathrm{mg}$ と、アゼチジン塩酸塩 $27 \, \mathrm{mg}$ から、上記実施例 $71 \, 5$ の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を $3.7 \, \mathrm{mg}$ 得た。

ESI-Mass; 441 [M++H]

実施例767

15

850

ピバリン酸 (R) $-6-\{2-[(4-カルボキシメチルベンジル) エチルアミノ]$ フェニル $\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン<math>-2-イル エステル28 m g と、ピロリジン20 m g から、上記実施例715 の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を11 m g 得た。 ESI-Mass; 455 [M+H]

実施例768

5

15

ピバリン酸 (R) $-6-\{2-[(4-カルボキシメチルベンジル)$ エチルアミノ] フェニル $\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン<math>-2-1ル エステル 28 m g と、ピペリジン 24 m g から、上記実施例 715 の合成法に準じて合成し、L C - M + S で精製して、標題化合物を 7.6 m g 得た。 ESI-Mass; 469 [M+H]

851

実施例769

 $(R) - 6 - \{2 - \{[4 - (2 - アゼパン - 1 - イルエチル) ベンジル] エチルアミノ\} フェニル<math>\}$ - 5, 6, 7, 8 - テトラヒドロナフタレン - 2 - 3 オール

5

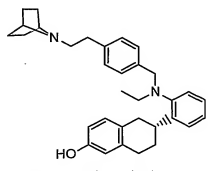
15

10 5 m g 得た。

ESI-Mass; 483 [M++H]

実施例770

(R) $-6-\{2-\{\{4-[2-(7-アザビシクロ [2. 2. 1] へプタ -7-イル) エチル] ベンジル } エチルアミノ } フェニル } -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール$



ピバリン酸 (R) $-6-\{2-[(4-カルボキシメチルベンジル) エチ$

852

ルアミノ] フェニル $\}$ - 5, 6, 7, 8ーテトラヒドロナフタレン - 2ーイル エステル $28 \,\mathrm{mg}$ と、7- アザビシクロ [2.2.1] ヘプタン塩酸塩 $38 \,\mathrm{mg}$ から、上記実施例 715 の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を $6.2 \,\mathrm{mg}$ 得た。

5 ESI-Mass; 481 [M+H]

実施例771

10

15

(R) $-6-{2-{xチル-{4-{2-[(2-メトキシエチル) メチル アミノ] エチル} ベンジル} アミノ} フェニル<math>} -5$, 6, 7, 8-テトラ ヒドロナフタレン-2-オール

ピバリン酸 (R) $-6-\{2-[(4-カルボキシメチルベンジル) エチルアミノ]$ フェニル $\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル28mgと、<math>(2-メトキシメチル)メチルアミン25mgから、上記実施例715の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を7. 8mg得た。

ESI-Mass; 473 [M++H]

製造例171

20 3-(3,5-ジメトキシフェニル)アクリル酸エチル

853

60%水素化ナトリウム6.7gをテトラヒドロフラン500m1に懸濁し、氷冷下ホスホノ酢酸トリエチル44.4g、3,5ージメトキシベンズアルデヒド25.3gを順次加えた後、反応液を減圧下濃縮し、酢酸エチルで抽出後、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル系)で精製し、標題化合物を38.4g得た。

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 1.34 (t, 3H), 3.81 (s, 6H), 4.26 (q, 2H), 6.40 (d, 1H), 6.47-6.50 (m, 1H), 6.66 (d, 2H), 7.59 (d, 1H).

10

15

20

5

製造例172

3-(3,5-ジメトキシフェニル)プロパン-1-オール

3-(3,5-ジメトキシフェニル)アクリル酸エチルから、上記実施例22の合成法に準じて合成した、3-(3,5-ジメトキシフェニル)プロピオン酸エチル38.4gを、水素化リチウムアルミニウム12.3gのテトラヒドロフラン200ml溶液に氷冷下で滴下し、室温で15分間撹拌した。反応液に、水12ml、5N水酸化ナトリウム水溶液12ml、水28mlを順次加え、懸濁液をろ過後、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル系)で精製し、標題化合物を24.3g得た。

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 1.83-1.92 (m, 2H), 2.65 (t, 2H), 3.67

854

(t, 2H), 3.77 (s, 6H), 6.29-6.32 (m, 1H), 6.36 (d, 2H).

製造例173

5

10

15

20

4-(3,5-ジメトキシフェニル) 酪酸エチル

3-(3.5-ジメトキシフェニル) プロパン-1-オール 24.3 g を酢酸エチル500m1に溶解し、氷冷下トリエチルアミン16.3g、塩化 メタンスルホニル16.3gを順次加え、室温で25分間撹拌した。酢酸エ チルで抽出後、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥 後、溶媒を減圧留去して得た、3-(3,5-ジメトキシフェニル)プロピ ル メタンスルホネート(粗生成物)全量をN, N-ジメチルホルムアミド 150m1に溶解し、シアン化ナトリウム15.2gを加え、80℃で8. 5時間撹拌した。酢酸エチルで抽出後、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水 硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得た、4-(3、5-ジメ トキシフェニル)ブチロニトリル(粗生成物)全量をエチレングリコール1・ 00m1に溶解し、5N水酸化ナトリウム水溶液75m1を加え、9.5時 間加熱還流した。反応液を濃硫酸で酸性にし酢酸エチルで抽出後、水、飽和 食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して 得た残渣をエタノール400mlに溶解し、濃硫酸4mlを加え、70℃で 1時間20分撹拌した。反応液を減圧下濃縮し、酢酸エチルで抽出後、水、 飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去 した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン-酢酸エチル 系)で精製し、標題化合物を25.3g得た。

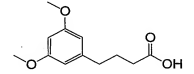
 $^{1}\text{H-NMR}$ (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 1.25 (t, 3H), 1.85-2.00 (m, 2H), 2.31

855

(t, 2H), 2.59 (t, 2H), 3.77 (s, 6H), 4.12 (q, 2H), 6.29-6.32 (m, 1H), 6.32-6.35 (m, 2H).

製造例174

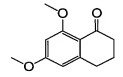
5 4-(3,5-ジメトキシフェニル)酪酸



¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 1.92-2.00 (m, 2H), 2.39 (t, 2H), 2.42 10 (t, 2H), 3.78 (s, 6H), 6.29-6.32 (m, 1H), 6.34-6.38 (m, 2H).

製造例175

6、8-ジメトキシ-3、4-ジヒドロ-2H-ナフタレン-1-オン



4-(3,5-ジメトキシフェニル) 酪酸18.1gから、上記製造例66の合成法に準じて合成し、標題化合物を16.0g得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 1.98-2.06 (m, 2H), 2.58 (t, 2H), 2.87 (t, 2H), 3.84 (s, 3H), 3.88 (s, 3H), 6.31-6.35 (m, 2H).

20 製造例176

6,8-ジメトキシー2-(4-メトキシフェニル)-3,4-ジヒドロー 2H-ナフタレン-1-オン

856

標題化合物は、I. Am. Chem. Soc., 1997, 9 (45)、 11108を参考にして合成した。6、8-ジメトキシー3、 4-ジヒドロ-2H-ナフタレン-1-オン11.9gをテトラヒドロフラ ン200m1に溶解し、4-ブロモアニソール16.2g、ナトリウムte $r t - \vec{y}$ トキシド11.1g、(±) - 2, 2' - ビス (ジフェニルホスフィ ノ) −1, 1' −ビナフチル1.3g、トリス(ジベンジリデン)アセトン ジパラジウム(0)792mgを順次加え、窒素雰囲気下、75℃で1.5 時間撹拌した。酢酸エチルで抽出後、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫 酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得た粗結晶を、ジエチルエー 10 テルに懸濁後ろ取した。母液を減圧下濃縮して得た残渣をシリカゲルカラム クロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル系)で精製して得た結晶を、ジ エチルエーテルに懸濁後ろ取し、合わせて標題化合物を14.2g得た。 $^{1}H-NMR$ (400MHz, CDC1₂); δ (ppm) 2.28-2.36 (m, 2H), 2.94-3.00 (m, 2H), 3.68-3.72 (m, 1H), 3.78 (s, 3H), 3.86 (s, 3H), 6.33-6.37 (m, 2H), 15 6.82-6.84 (m 2H), 7.10-7.13 (m, 2H).

製造例177

3-メトキシ-7-(4-メトキシフェニル)-5, 6-ジヒドロナフタレ 20 $\nu-1-$ オール

6,8-ジメトキシー2-(4-メトキシフェニル)-3,4-ジヒドロ -2H-ナフタレン-1-オンから、下記製造例192の合成法に準じて合 成した、8-ヒドロキシー6-メトキシー2-(4-メトキシフェニル)ー 3, 4-ジヒドロー2H-ナフタレン-1-オン6.2gのテトラヒドロフ ラン(130m1)溶液を、水素化ホウ素リチウム1.1gのテトラヒドロ フラン (60m1) 懸濁液に氷冷下で滴下し、室温で20分間撹拌した。氷 冷下反応液に2N塩酸を加えて撹拌し、酢酸エチルで抽出後、飽和食塩水で 洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をシリ 10 カゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンーテトラヒドロフラン系)で精 製し、標題化合物を5.6g得た。

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 2.64-2.72 (m, 2H), 2.83-2.91 (m, 2H), 3.78 (s, 3H), 3.83 (s, 3H), 4.96 (s, 1H), 6.23 (d, 1H), 6.36 (d, 1H), 6.87-6.93 (m, 2H), 6.98 (s, 1H), 7.46-7.52 (m, 2H).

15

5

製造例178

3-メトキシ-7-(4-メトキシフェニル)-5,6,7,8-テトラヒドナフタレンー1ーオール

3-メトキシー7-(4-メトキシフェニル)-5,6-ジヒドロナフタ 20

858

レンー1ーオール5.6gから、上記実施例22の合成法に準じて合成し、標題化合物を4.7g得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 1.76-1.86 (m, 1H), 1.97-2.03 (m, 1H), 2.19-2.30 (m, 1H), 2.76-2.94 (m, 4H), 3.70 (s, 3H), 3.74 (s, 3H), 4.68 (s, 1H), 6.18-6.26 (m, 2H), 6.78-6.83 (m 2H), 7.14-7.18 (m, 2H).

製造例179

8-(4-x) (4-x) (

10

15

5

標題化合物は、Tetrahedron Lett., 1998, 39 (19), 2937-2940を参考にして合成した。3-メトキシー7-(4-メトキシフェニル) -5, 6, 7, 8-テトラヒドナフタレン-1-オール853mgと、4-ベンジルオキシフェニルボロン酸1. 4gをジクロロメタン30mlに溶解し、酢酸銅(II) 545mg、モレキュラーシーブス4A、トリエチルアミン1. 5gを順次加え、室温で8時間40分撹拌した。不溶物をセライトろ過し、ろ液をシリカゲルに吸着させ、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル系)で精製し、標題化合物を1. 2g得た。

20 ¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 1.82-1.95 (m, 1H), 2.04-2.13 (m, 1H), 2.57 (dd, 1H), 2.83-3.01 (m, 3H), 3.06-3.15 (m, 1H), 3.71 (s, 3H), 3.79

859

(s, 3H), 5.03 (s, 2H), 6.21 (s, 1H), 6.43 (s, 1H), 6.82-7.01 (m 6H), 7.08-7.46 (m, 7H).

製造例180

5 4-[3-メトキシ-7-(4-メトキシフェニル)-5,6,7,8-デトラヒドロナフタレン-1-イルオキシ]フェノール

15

実施例772

4-[3-メトキシ-7-(4-メトキシフェニル)-5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-1-イルオキシ]フェノールと、1-(2-クロロエチル)アゼパン塩酸塩から、上記製造例 40の合成法に準じて合成した、 $1-\{2-\{4-[3-メトキシ-7-(4-メトキシフェニル)-5,6,$

7, 8-テトラヒドロナフタレン-1-イルオキシ] フェノキシ} エチル} アゼパン 3 4 5 m g から、下記実施例 7 7 9 の合成法に準じて合成し、標題 化合物を 1 1 6 m g 得た。

¹H-NMR (400MHz, DMSO-d₆); δ (ppm) 1.48-1.94 (m, 9H), 2.28-2.40 (m, 1H), 2.67-2.87 (m, 5H), 3.12-3.28 (m, 3H), 3.42-3.52 (m, 2H), 4.07-4.16 (m, 1H), 4.28-4.38 (m, 2H), 5.99 (s, 1H), 6.31 (s, 1H), 6.66 (d, 2H), 6.87 (d, 2H), 6.96 (d, 2H), 7.03 (d, 2H), 9.19 (s, 1H), 9.23 (s, 1H). ESI-Mass; 474 [M[†]+H]

15 実施例 7 7 3

5

4-[4-(2-i)] -6-(4-i) -2-i -6-(4-i) -2-i -2-i

4-[3-メトキシ-7-(4-メトキシフェニル)-5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-1-イルオキシ]フェノールと、(2-クロロエチル)ジイソプロピルアミン塩酸塩から、上記製造例 40の合成法に準じて合成した、ジイソプロピル $\{2-\{4-[3-メトキシ-7-(4-メトキシフェニル)-5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-1-イルオキシ]フェノキシ}エチル}アミン <math>408$ mgから、下記実施例 779 の合成法に準じて合成し、標題化合物を 86 mg 得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 1.03 (d, 6H), 1.05 (d, 6H), 1.78-1.90 (m, 1H), 2.01-2.10 (m, 1H), 2.55 (dd, 1H), 2.78-2.92 (m, 3H), 2.81 (t, 2H), 3.00-3.14 (m, 3H), 3.87 (t, 2H), 6.08 (d, 1H), 6.34 (d, 1H), 6.74-6.89 (m, 6H), 7.19-7.20 (m, 2H).

ESI-Mass; 476 [M++H]

15 実施例 7 7 4

5

10

6-(4-)ドロキシフェニル) -4-[4-(2-)ピペリジン-1-イルエトキシ) フェノキシ] -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-1-オール

4-[3-メトキシ-7-(4-メトキシフェニル)-5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-1-イルオキシ]フェノールと、1-(2-クロロエチル)ピペリジン塩酸塩から、上記製造例40の合成法に準じて合成した、1-{2-{4-[3-メトキシ-7-(4-メトキシフェニル)-5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-1-イルオキシ]フェノキシ}エチル}ピペリジン180mgから、下記実施例779の合成法に準じて合成し、標題化合物を104mg得た。

 1 H-NMR (400MHz, DMSO-d₆); δ (ppm) 1.60-1.94 (m, 7H), 2.28-2.40 (m, 1H), 2.68-3.10 (m, 7H), 3.12-3.17 (m, 1H), 3.42 (s, 2H), 4.07-4.16 (m, 1H), 4.28-4.38 (m, 2H), 5.99 (s, 1H), 6.30 (s, 1H), 6.66 (d, 2H), 6.87 (d, 2H), 6.96 (d, 2H), 7.03 (d, 2H), 9.18 (s, 1H), 9.22 (s, 1H). ESI-Mass; 460 [M+H]

15 実施例 7 7 5

5

2-(4-)ドロキシフェニル) -7-[4-(2-)ピペリジン-1-イルエトキシ) フェノキシ] インダン-5-オール

上記実施例 7 7 4 の合成法に準じて合成し、標題化合物を 8 4 m g 得た。 1 H-NMR(400MHz,DMSO-d₆); δ (ppm)1. 30-1. 38 (m, 2H),1. 42-1. 50 (m, 4H),2. 34-2. 44 (m, 4H),2. 56 (dd, 1H),2. 60 (t, 2H),2. 82 (dd, 1H),3. 00 (dd, 1H),3. 12 (dd, 1H),3. 40-3. 52 (m, 1H),3. 99 (t, 2H),5. 99 (d, 1H),6. 38 (d, 1H),6. 62-6. 66 (m, 2H),6. 85-6. 93 (m, 4H),7. 01-7. 06 (m, 2H),9. 18 (s, 1H),9. 22 (s, 1H).

製造例181

5

10 1-(2, 4-ジメトキシフェニル) -2-(4-メトキシフェニル) -2-メチルプロパン-1-オン

カリウムtertーブトキシド8.0gをテトラヒドロフラン200mlに溶解し、18-クラウン-6 626mgを加えた後、1-(2,4-ジ 15 メトキシフェニル)-2-(4-メトキシフェニル)エタノン6.8gとヨウ化メチル13.4gのテトラヒドロフラン溶液50mlを滴下し、室温で30分間撹拌した。反応液をろ過し、ろ液をシリカゲルに吸着させ、シリカ ゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル系)で精製して得た油状物をテトラヒドロフラン200m1に溶解し、ヨウ化メチル8.4g、カリウムtertーブトキシド6.6gのテトラヒドロフラン溶液60m1を順次加え、室温で20分間撹拌した。反応液をろ過し、ろ液をシリカゲルに吸着させ、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル系)で精製し、標題化合物を6.2g得た。

 1 H-NMR (400MHz, CDC1₃); δ (ppm) 1.52 (s, 6H), 3.68 (s, 3H), 3.74 (s, 3H), 3.81 (s, 3H), 6.19 (dd, 1H), 6.35 (d, 1H), 6.42 (d, 1H), 6.83-6.89 (m, 2H), 7.22-7.28 (m, 2H).

10

5

製造例182

5-メトキシ-2-[2-(4-メトキシフェニル)-2-メチルプロピル]フェノール

15 1-(2,4-ジメトキシフェニル)-2-(4-メトキシフェニル)-2-メチルプロパン-1-オンから、下記製造例192の合成法に準じて合成した、1-(2-ヒドロキシ-4-メトキシフェニル)-2-(4-メトキシフェニル)-2-(4-メトキシフェニル)-2-メチルプロパン-1-オン2.9gから、下記製造例185の合成法に準じて合成し、標題化合物を1.9g得た。

20 ¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 1.36 (s, 6H), 2.76 (s, 2H), 3.73 (s, 3H), 3.80 (s, 3H), 4.02 (s, 1H), 6.25 (d, 1H), 6.36 (dd, 1H), 6.74 (d, 1H), 6.83-6.88 (m, 2H), 7.20-7.28 (m, 2H).

製造例183

 $4-\{5-x$ トキシ-2-[2-(4-xトキシフェニル) -2-xチルプロピル] フェノキシ} フェノール

5-メトキシー2-[2-(4-メトキシフェニル)-2-メチルプロピル]フェノールと、4-フルオロベンズアルデヒドから、下記製造例189の合成法に準じて合成した、4-{5-メトキシ-2-[2-(4-メトキシフェニル)-2-メチルプロピル]フェノキシ-ベンズアルデヒド860 mgから、下記製造例190の合成法に準じて合成し、標題化合物を201 mg得た。

10 ¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 1.33 (s, 6H), 2.87 (s, 2H), 3.66 (s, 3H), 3.80 (s, 3H), 6.24 (d, 1H), 6.38 (dd, 1H), 6.61 (d, 1H), 6.78 (s, 2H), 6.79-6.84 (m, 2H), 7.22-7.28 (m, 2H), 7.26 (s, 2H)

実施例776

15 4-[2-(4-)(3-3)] -(3-3)

866

 $4-\{5-メトキシ-2-[2-(4-メトキシフェニル)-2-メチルプロピル] フェノキシ オー (2-クロロエチル) ピペリジン塩酸塩から、上記製造例 <math>40$ の合成法に準じて合成した、 $1-\{2-\{4-\{5-メトキシ-2-[2-(4-メトキシフェニル)-2-メチルプロピル] フェノキシ オーシー エチル ピペリジン 190 mgから、下記実施例 779の合成法に準じて合成し、標題化合物を 118 mg 得た。 H-NMR(400MHz,CDC13); <math>\delta$ (ppm) 1.32 (s, 6H), 1.40-1.47 (m, 2H), 1.57-1.65 (m, 4H), 2.48-2.57 (m, 4H), 2.73 (t, 2H), 2.84 (s, 2H), 4.00 (t, 2H), 6.09 (d, 1H), 6.29 (dd, 1H), 6.61 (d, 1H), 6.62-6.73 (m, 6H), 7.10-7.16 (m, 2H).

製造例184

(2-ヒドロキシー4-メトキシフェニル)(3-メトキシフェニル) メタノン

15

5

10

レゾルシノールと塩化3-メトキシベンゾイルから、上記製造例66の合成法に準じて合成した、(2,4-ジヒドロキシフェニル)(3-メトキシフェニル)メタノン14.7gと、ヨウ化メチル9.4gから、上記実施例383の合成法に準じて合成し、標題化合物を10.3g得た。

20 ¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 3.86 (s, 6H), 6.41 (dd, 1H), 6.52(d, 1H), 7.09 (dd, 1H), 7.15-7.22 (m, 2H), 7.39 (dd, 1H), 7.53 (d, 1H), 12.66 (s, 1H).

製造例185

867

5-メトキシ-2-(3-メトキシベンジル)フェノール

標題化合物は、Tetrahedron Lett., 1995, 36 (30), 5335を参考にして合成した。(2ーヒドロキシー4ーメトキシフェニル)(3ーメトキシフェニル)メタノン5.2gをテトラヒドロフラン100m1に溶解し、氷冷下トリエチルアミン3.0g、クロロぎ酸メチル2.2gを順次加え、そのまま48分間撹拌した後、反応液をろ過した。水素化ほう素ナトリウム3.0gを水50m1に溶解し、氷冷下前述のろ液を滴下し、そのまま1時間10分間撹拌した。反応液を減圧下濃縮し、酢酸エチルで抽出後、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル系)で精製し、標題化合物を4.8g得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 3.75 (s, 3H), 3.76 (s, 3H), 3.90 (s, 2H), 4.95 (s, 1H), 6.38 (d, 1H), 6.45 (dd, 1H), 6.72-6.82 (m, 3H), 7.01 (d, 1H), 7.18-7.23 (m, 1H).

製造例186

10

15

20

4ー [5ーメトキシー2ー (3ーメトキシベンジル) フェノキシ] フェノール

標題化合物は、J. Am. Chem. Soc., 1999, 12 1 (18), 4369を参考にして合成した。60%水素化ナトリウム60

868

 $0 \, \mathrm{mg} \, \mathrm{shn} \, \mathrm{Lms} \, \mathrm{ml} \, \mathrm{Lms} \, \mathrm{lm} \, \mathrm{Lms} \, \mathrm{lm} \, \mathrm{$

 1 H-NMR (400MHz, CDC1 $_{3}$); δ (ppm) 3.68 (s, 3H), 3.74 (s, 3H), 3.92 (s, 2H), 6.33 (d, 1H), 6.55 (dd, 1H), 6.69-6.83 (m, 6H), 7.08 (d, 1H), 7.14-7.19 (m, 1H).

15

10

5

実施例777

4-(3-ヒドロキシベンジル)-3-[4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ)フェノキシ]フェノール

20 4-[5-メトキシ-2-(3-メトキシベンジル) フェノキシ] フェノールと、1-(2-クロロエチル) ピペリジン塩酸塩から、上記製造例 40 の合成法に準じて合成した、 $1-\{2-\{4-[5-メトキシ-2-(3-$

869

メトキシベンジル)フェノキシ] フェノキシ} エチル} ピペリジン $2 2 8 \, \mathrm{m}$ g から、上記実施例 $3 6 4 \, \mathrm{ook}$ 合成法に準じて合成し、標題化合物を $1 \, 0 \, 5 \, \mathrm{m}$ g 得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 1.40-1.47 (m, 2H), 1.57-1.66 (m, 4H), 5 2.48-2.56 (m, 4H), 2.71 (t, 2H), 3.85 (s, 2H), 3.95 (t, 2H), 6.18 (d, 1H), 6.45 (dd, 1H), 6.57-6.62 (m, 4H), 6.67-6.71 (m, 2H), 6.73-6.78 (m, 1H), 7.01 (d, 1H), 7.06 (dd, 1H).

製造例187

10 (2-ヒドロキシー4-メトキシフェニル)(4-メトキシフェニル)メタノ

レゾルシノールと塩化4-メトキシベンゾイルから、上記製造例66の合成法に準じて合成した(2,4-ジヒドロキシフェニル)(4-メトキシフェニル)メタノン9.7gと、ヨウ化メチル13.1gから、上記実施例383の合成法に準じて合成し、標題化合物を7.0g得た。

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 3.87 (s, 3H), 3.89 (s, 3H), 6.42 (dd, 1H), 6.52(d, 1H), 6.96-7.01 (m, 2H), 7.55 (d, 1H), 7.64-7.69 (m, 2H), 12.68 (s, 1H).

20

15

製造例188

5-メトキシー2-(4-メトキシベンジル)フェノール

870

(2-ヒドロキシー4-メトキシフェニル)(4-メトキシフェニル) メタノン7. 0 g から、上記製造例 1 8 5 の合成法に準じて合成し、標題化合物を 5 . 0 g 得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 3.75 (s, 3H), 3.77 (s, 3H), 3.86 (s, 2H),

4.94 (s, 1H), 6.38 (d, 1H), 6.45 (dd, 1H), 6.80-6.86 (m, 2H), 6.99 (d, 1H), 7.10-7.14 (m, 1H).

製造例189

4-[5-メトキシ-2-(4-メトキシベンジル)フェノキシ]ベンズア10 ルデヒド

標題化合物は、*Synthesis*, 1991, (1), 63を参考にして合成した。5-メトキシー2-(4-メトキシベンジル)フェノール1.9gをN, N-ジメチルアセトアミド6m1に溶解し、4-フルオロベンズアルデヒド960mgと炭酸カリウム1.3gを加え、1時間10分加熱還流した。酢酸エチルで抽出後、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン-酢酸エチル系)で精製し、標題化合物を2.0g得た。

20 ¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 3.74 (s, 3H), 3.75 (s, 3H), 3.76 (s, 2H), 6.55 (d, 1H), 6.72-6.77 (m, 3H), 6.92-6.96 (m, 2H), 6.98-7.04 (m, 2H), 7.15 (d, 1H), 7.77-7.82 (m, 2H), 9.89 (s, 1H).

871

製造例190

4- [5-メトキシ-2-(4-メトキシベンジル)フェノキシ]フェノール

5 4-[5-メトキシー2-(4-メトキシベンジル)フェノキシ]ベンズアルデヒド2.0gをジクロロメタン20m1に溶解し、80%m-クロロ過安息香酸1.5gを加え、室温で15時間20分撹拌した。反応液を減圧下濃縮し、酢酸エチルで抽出後、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残10 渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル系)で精製して得た、ぎ酸 4-[5-メトキシー2-(4-メトキシベンジル)フェノキシ]フェニル エステル1.1gをメタノール5m1、テトラヒドロフラン5m1に溶解し、1N水酸化ナトリウム水溶液4m1を加え、室温で40分間撹拌した。反応液を減圧下濃縮し、酢酸エチルで抽出後、1N塩酸、

15 水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧 留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エ チル系)で精製し、標題化合物を692mg得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 3.69 (s, 3H), 3.77 (s, 3H), 3.89 (s, 2H), 4.97 (s, 1H), 6.33 (d, 1H), 6.55 (dd, 1H), 6.75-6.83 (m, 6H), 7.06 (d, 1H), 7.10-7.15 (m, 2H).

実施例 7 7 8

20

4-(4-ヒドロキシベンジル) -3- [4-(2-ピペリジン-1-イル

エトキシ)フェノキシ]フェノール

4-[5-メトキシ-2-(4-メトキシベンジル)フェノキシ]フェノールと、1-(2-クロロエチル)ピペリジン塩酸塩から、上記製造例40の合成法に準じて合成した、 $1-\{2-\{4-[5-$ メトキシ-2-(4-メトキシベンジル)フェノキシ]フェノキシ}エチル}ピペリジン223mgから、上記実施例111の合成法に準じて合成し、標題化合物を59mg

¹H-NMR (400MHz, DMSO-d₆); δ (ppm) 1.32-1.39 (m, 2H), 1.44-1.51 (m, 4H),

10 2.37-2.43 (m, 4H), 2.61 (t, 2H), 3.69 (s, 2H), 4.00 (t, 2H), 6.09 (d, 1H), 6.39 (dd, 1H), 6.59-6.64 (m, 2H), 6.80-6.84 (m, 2H), 6.88-6.98 (m, 5H).

製造例191

5

15 1-(2, 4-ジメトキシフェニル)-2-(4-メトキシフェニル) エタ ノン

1,3-ジメトキシベンゼン8.2 g と、塩化4-メトキシフェニルアセチル10.0 g から、上記製造例66の合成法に準じて合成し、標題化合物20 を8.0 g 得た。

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 3.78 (s, 3H), 3.84 (s, 3H), 3.89 (s, 3H), 4.21 (s, 2H), 6.44 (d, 1H), 6.51 (dd, 1H), 6.81-6.86 (m, 2H), 7.10-7.15 (m, 2H), 7.78 (d, 1H).

5 製造例192

1-(2-E) ドロキシー4- メトキシフェニル)-2-(4- メトキシフェニル) エタノン

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 3.79 (s, 3H), 3.83 (s, 3H), 4.16 (s, 2H), 20 6.40-6.46 (m, 2H), 6.85-6.90 (m, 2H), 7.16-7.21 (m, 2H), 7.75 (d, 1H), 12.73 (s, 1H).

製造例193

5-メトキシ-2-[2-(4-メトキシフェニル) エチル] フェノール

1-(2-ビドロキシー4-メトキシフェニル)-2-(4-メトキシフェニル) エタノン3. 5 g から、上記実施例 3 0 の合成法に準じて合成し、標題化合物を 2. 7 g 得た。

5 ¹H-NMR (400MHz, CDC1₃); δ (ppm) 2.81 (s, 4H), 3.76 (s, 3H), 3.79 (s, 3H), 4.69 (s, 1H), 6.35 (d, 1H), 6.43 (dd, 1H), 6.80-6.85 (m, 2H), 6.97 (d, 1H), 7.07-7.12 (m, 2H).

製造例194

15

20

10 4-{5-メトキシ-2-[2-(4-メトキシフェニル) エチル] フェノキシ} フェノール

5-メトキシー2-[2-(4-メトキシフェニル) エチル] フェノール と、4-フルオロベンズアルデヒドから、上記製造例189の合成法に準じ て合成した、4-{5-メトキシー2-[2-(4-メトキシフェニル) エチル] フェノキシ} ベンズアルデヒド1.8gから、上記製造例190の合成法に準じて合成し、標題化合物を603mg得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 2.79-2.89 (m, 4H), 3.70 (s, 3H), 3.78 (s, 3H), 4.93 (s, 1H), 6.34 (d, 1H), 6.55 (dd, 1H), 6.76-6.86 (m, 6H), 7.03-7.08 (m, 3H).

875

実施例779

4-[2-(4-ヒドロキシフェニル) エチル] -3-[4-(2-ピペリジンー1-イルエトキシ)フェノキシ]フェノール

5

10

4-{5-メトキシ-2-[2-(4-メトキシフェニル) エチル] フェ ノキシ}フェノールと、1-(2-クロロエチル)ピペリジン塩酸塩から、 上記製造例40の合成法に準じて合成した、1-{2-{4-{5-メトキ エチル ピペリジン344mgにピリジン塩酸塩1.2gを加え、170℃ で3時間10分撹拌した。反応液にテトラヒドロフランと1N水酸化ナトリ ウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出後、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マ グネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をNHシリカゲルカラムク ロマトグラフィー(酢酸エチルーメタノール系)で精製し、標題化合物を1

15 11mg得た。

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, DMSO-d₆); δ (ppm) 1.32-1.39 (m, 2H), 1.43-1.52 (m, 4H), 2.37-2.43 (m, 4H), 2.61 (t, 2H), 2.66 (s, 4H), 4.00 (t, 2H), 6.12 (d, 1H), 6.49 (dd, 1H), 6.58-6.63 (m, 2H), 6.82-6.94 (m, 6H), 6.98 (d, 1H).

20 製造例195

5-メトキシー2-(3-メトキシベンジル)フェニル トリフルオロメタ

876

ンスルホネート

5-メトキシ-2-(3-メトキシベンジル)フェノール3.9gから、上記製造例80の合成法に準じて合成し、標題化合物を3.9g得た。

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 3.77 (s, 3H), 3.80 (s, 3H), 3.97 (s, 2H), 6.69-6.72 (m, 1H), 6.74-6.79 (m, 2H), 6.81-6.85 (m, 2H), 7.09 (d, 1H), 7.21 (dd, 1H).

製造例196

10 4 -ベンジルオキシフェニルボロン酸

15 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 5.15 (s, 2H), 7.07-7.12 (m, 2H), 7.30-7.48 (m, 5H), 8.15-8.21 (m, 2H).

製造例197

5'ーメトキシー2'ー(3ーメトキシベンジル) ビフェニルー4ーオール

877

5-メトキシー2-(3-メトキシベンジル)フェニル トリフルオロメタンスルホネートと、4-ベンジルオキシフェニルボロン酸から、上記実施例 24 の合成法に準じて合成した、4 -ベンジルオキシ-5-メトキシー2-(3-メトキシベンジル)ビフェニル 3 3 2 m g から、上記実施例 2 2 の合成法に準じて合成し、標題化合物を 1 6 7 m g 得た。

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 3.72 (s, 3H), 3.80 (s, 3H), 3.85 (s, 2H), 5.16 (s, 1H), 6.50-6.53 (m, 1H), 6.58 (d, 1H), 6.68 (dd, 1H), 6.77-6.85 (m, 4H), 7.09-7.15 (m, 4H).

10

5

実施例 7 8 0

6-(3-ヒドロキシベンジル)·-4'-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) ビフェニル-3-オール

15 5'ーメトキシー2'ー(3ーメトキシベンジル)ビフェニルー4ーオールと、1-(2-0ロロエチル)ピペリジン塩酸塩から、上記製造例40の合成法に準じて合成した、 $1-\{2-[5'-メトキシ-2'-(3-メトキシベンジル)ビフェニルー4ーイルオキシ]エチル}ピペリジン158m$

878

gから、上記実施例779の合成法に準じて合成し、標題化合物を70mg 得た。

¹H-NMR (400MHz, DMSO-d₆); δ (ppm) 1.34-1.41 (m, 2H), 1.46-1.53 (m, 4H), 2.38-2.47 (m, 4H), 2.65 (t, 2H), 3.70 (s, 2H), 4.07 (t, 2H), 6.32-6.38 (m, 2H), 6.50 (d, 1H), 6.58 (d, 1H), 6.68 (dd, 1H), 6.90-7.00 (m, 4H), 7.13 (d, 2H), 9.16 (brs, 1H), 9.31 (brs, 1H).

製造例198

5

5-メトキシ-2-[2-(4-メトキシフェニル) エチル] フェニル ト 10 リフルオロメタンスルホネート

5-メトキシー 2- [2-(4-メトキシフェニル)エチル] フェノール 2. 7 g から、上記製造例 8 0 の合成法に準じて合成し、標題化合物を 3 . 3 g 得た。

15 ¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 2.79-2.85 (m, 2H), 2.87-2.92 (m, 2H), 3.79 (s, 3H), 3.80 (s, 3H), 6.78-6.85 (m, 4H), 7.06-7.15 (m, 3H).

製造例199

5'-メトキシー2'- [2-(4-メトキシフェニル) エチル] ビフェニ 20 ルー4-オール WO 2004/058682

879

PCT/JP2003/016808

5-メトキシー2-[2-(4-メトキシフェニル)エチル]フェニル トリフルオロメタンスルホネートと、4-ベンジルオキシフェニルボロン酸から、上記実施例 24 の合成法に準じて合成した、4 ' -ベンジルオキシー5-メトキシー2-[2-(4-メトキシフェニル)エチル] ビフェニル600mgから、上記実施例 22 の合成法に準じて合成し、標題化合物を417mg得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 2.62 (dd, 2H), 2.77 (dd, 2H), 3.76 (s, 3H), 3.81 (s, 3H), 5.11 (s, 1H), 6.72-6.78 (m, 2H), 6.81-6.90 (m, 6H), 7.13-7.20 (m, 3H).

実施例 7 8 1

10

15

6-[2-(4-ヒドロキシフェニル) エチル] -4'-(2-ピペリジン -1-イルエトキシ) ビフェニル-3-オール

5'-メトキシー2'-[2-(4-メトキシフェニル)エチル]ビフェニルー4-オールと、1-(2-クロロエチル)ピペリジン塩酸塩から、上

記製造例40の合成法に準じて合成した、1-{2-{5'-メトキシ-2'

880

-[2-(4-)++シフェニル)エチル] ビフェニル<math>-4-イルオキシ} エチル} ピペリジン250mgから、上記実施例779の合成法に準じて合成し、標題化合物を98mg得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 1.42-1.53 (m, 2H), 1.62-1.73 (m, 4H),

5 2.54-2.64 (m, 6H), 2.69-2.76 (m, 2H), 2.82 (t, 2H), 4.12 (t, 2H),

6.60-6.65 (m, 3H), 6.73-6.78 (m, 5H), 6.99-7.04 (m, 2H), 7.11 (d, 1H).

製造例200

10

20

3-ベンジルオキシフェニルボロン酸

3 ー ブロモフェノールと塩化ベンジルから、上記実施例 3 8 3 の合成法に準じて合成した、1 ーベンジルオキシー 3 ー ブロモベンゼン 1 5 . 0 g から、上記製造例 7 8 の合成法に準じて合成し、標題化合物を 5 . 6 g 得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$ (400MHz, DMSO-d₆); δ (ppm) 5.07 (s, 2H), 6.98-7.03 (m, 1H), 7.20-7.46 (m, 6H), 8.03-8.07 (m, 2H).

製造例201

5'-メトキシ-2'-[2-(4-メトキシフェニル)エチル] ビフェニル-3-オール

5-メトキシー2-[2-(4-メトキシフェニル)エチル]フェニル トリフルオロメタンスルホネートと、3-ベンジルオキシフェニルボロン酸から、上記実施例24の合成法に準じて合成した、3, -ベンジルオキシー5-メトキシー2-[2-(4-メトキシフェニル)エチル] ビフェニル527 mgから、上記実施例22の合成法に準じて合成し、標題化合物を184 mg得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 2.61-2.67 (m, 2H), 2.74-2.80 (m, 2H), 3.76 (s, 3H), 3.80 (s, 3H), 5.09 (s, 1H), 6.59-6.62 (m, 1H), 6.72-6.77 (m, 3H), 6.80-6.88 (m, 5H), 7.18 (d, 1H), 7.23-7.28 (m, 1H).

10

5

実施例782

6-[2-(4-ヒドロキシフェニル) エチル] -3'-(2-ピペリジン -1-イルエトキシ) ビフェニル-3-オール

5'ーメトキシー2'ー[2ー(4ーメトキシフェニル)エチル]ビフェニルー3ーオールと、1ー(2ークロロエチル)ピペリジン塩酸塩から、上記製造例40の合成法に準じて合成した、1ー{2ー{5'ーメトキシー2'ー[2ー(4ーメトキシフェニル)エチル]ビフェニルー3ーイルオキシ}エチル}ピペリジン200mgから、上記実施例779の合成法に準じて合成し、標題化合物を122mg得た。

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 1.42-1.52 (m, 2H), 1.68-1.77 (m, 4H),

882

2. 42-2. 57 (m, 6H), 2. 58-2. 70 (m, 4H), 3. 52-3. 59 (m, 2H), 2. 74-2. 82 (m, 4H), 6. 28-6. 34 (m, 3H), 6. 38-6. 43 (m, 2H), 6. 51-6. 55 (m, 1H), 6. 73 (d, 1H), 6. 87 (dd, 1H), 6. 98 (dd, 1H), 7. 21 (d, 1H).

5 製造例202

6-メトキシ-2-(4-メトキシフェニル) インダン-4-イル トリフ ルオロメタンスルホネート

6- メトキシ-2-(4- メトキシフェニル) インダン-4- オール3.

10 5 g から、上記製造例 8 0 の合成法に準じて合成し、標題化合物を 5. 0 g 得た。

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 2.98-3.12 (m, 2H), 3.30-3.42 (m, 2H), 3.64-3.74 (m, 1H), 3.80 (s, 3H), 3.81 (s, 3H), 6.63 (d, 1H), 6.81-6.83 (m, 1H), 6.84-6.88 (m, 2H), 7.17-7.22 (m, 2H).

15

製造例203

4 ーベンジルオキシベンジルアミン

4 - ベンジルオキシベンジルアルコール 3 . 1 g を トルエン 4 0 m 1 に溶 20 解し、ジフェニルホスホリルアジド 4 . 8 g 、 1 , 8 - ジアザビシクロ [5].

5

10

4.0] -7-ウンデセン2.6gを順次加え、室温で25時間撹拌した。 酢酸エチルで抽出後、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウム で乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィ ー(ヘキサンー酢酸エチル系)で精製して得た、1-アジドメチルー4ーベ ンジルオキシベンゼン3.0gをテトラヒドロフラン40m1に溶解し、水 3m1、トリエチルホスフィン2.0m1を順次加え、室温で1時間10分 撹拌した。反応液を減圧下濃縮し、酢酸エチルで抽出後、水、飽和食塩水で 順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣を NHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル系)で精 製し、標題化合物を2.5g得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$ (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 3.80 (S, 2H), 5.06 (s, 2H), 6.92-6.97 (m, 2H), 7.20-7.46 (m, 7H).

実施例783

15 (4 - ベンジルオキシベンジル)[6 - メトキシ-2 - (4 - メトキシフェニル) インダン-4-イル] メチルアミン

6 - メトキシー 2 - (4 - メトキシフェニル) インダン-4 - イル トリフルオロメタンスルホネートと、4 - ベンジルオキシベンジルアミンから、
 20 上記実施例 1 1 6 の合成法に準じて合成した、(4 - ベンジルオキシベンジル) [6 - メトキシー 2 - (4 - メトキシフェニル) インダン-4 - イル] ア

ミン1.2gから、上記製造例18の合成法に準じて合成し、標題化合物を1.0g得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 2.65 (s, 3H), 2.96 (dd, 1H), 3.05 (dd, 1H), 3.24 (dd, 1H), 3.34 (dd, 1H), 3.58-3.68 (m, 1H), 3.79 (s, 6H), 4.07-4.20 (m, 2H), 5.05 (s, 2H), 6.35 (d, 1H), 6.46 (d, 1H), 6.83-6.87 (m, 2H), 6.89-6.94 (m, 2H), 7.20-7.26 (m, 4H), 7.30-7.45 (m, 5H).

実施例784

5

10

15

20

7- {[4-(2-rゼパン-1-イルエトキシ) ベンジル] メチルアミノ} -2-(4-t) ドロキシフェニル) インダン-5ーオール

(4-ベンジルオキシベンジル)[6-メトキシ-2-(4-メトキシフェニル) インダン-4-イル] メチルアミンから、上記実施例 22の合成法に準じて合成した、[6-メトキシ-2-(4-メトキシフェニル) インダン-4-イル] メチルアミン553 mg と、4-(2-アゼパン-1-イルエトキシ) 安息香酸塩酸塩 795 mg から、上記実施例 152 の合成法に準じて合成し、[4-(2-アゼパン-1-イルエトキシ) ベンジル][6-メトキシ-2-(4-メトキシフェニル) インダン-4-イル] メチルアミンを 172 mg 得た。この化合物を用い、上記実施例 111 の合成法に準じて合成し、標題化合物を111 の合成法に準じて合成し、標題化合物を1111 の合成法に準じて合成し、標題化合物を1111 の合成法に準じて合成し、標題化合物を1111 の合成法に準じて合成し、標題化合物を1111 の合成法に準じて合成し、標題化合物を1111 の合成法に準じて合成

 1 H-NMR (400MHz, DMSO-d₆); δ (ppm) 1.47-1.58 (m, 8H), 2.51 (s, 3H), 2.60-2.67 (m, 4H), 2.72-2.84 (m, 2H), 2.79 (t, 2H), 3.03 (dd, 1H), 3.12

885

(dd, 1H), 3.41 (dd, 1H), 3.96 (t, 2H), 3.96-4.08 (m, 2H), 6.10 (s, 1H), 6.22 (s, 1H), 6.54 (d, 2H), 6.84 (d, 2H), 7.07 (d, 2H), 7.14 (d, 2H), 8.92 (s, 1H), 9.14 (s, 1H).

ESI-Mass; 487 [M++H]

5

製造例204

2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル メチル)フェニル トリフルオロメタンスルホネート

10 6-メトキシー1-テトラロン30gと2-ヒドロキシベンズアルデヒド 25gをエタノール200m1に溶解し、濃塩酸10m1を加え、一昼夜加 熱還流した。反応液に飽和食塩水を加え、酢酸エチルで抽出し、無水硫酸マ グネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマ トグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル系)で精製し、2-(2-ヒドロキシ ベンジリデン) -6-メトキシ-3, 4-ジヒドロ-2H-ナフタレン-1 15 ーオンを30g得た。そのうち15gをエタノール200m1に溶解し、酸 化白金(IV) O. 1gを加え、水素常圧雰囲気下で一晩時間撹拌した。反 応液をろ過し、溶媒を減圧留去して得た、2-(2-ヒドロキシベンジル) -6-メトキシ-3, 4-ジヒドロ-2H-ナフタレン-1-オンの粗生成 物のうち1.0gをエチレングリコール15m1に溶解し、水酸化カリウム 20 1.2g、ヒドラジン水和物2m1を加え、一晩時間加熱還流した。反応液 に5N塩酸を加え、酢酸エチルで抽出後、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マ グネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマ トグラフィー(ヘキサン-酢酸エチル系)で精製して得た、2-(6-メト

キシー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレンー2ーイルメチル)フェノール8 $10 \, \mathrm{mg}$ から、上記製造例 $80 \, \mathrm{one}$ 成法に準じて合成し、標題化合物を $1.1 \, \mathrm{g}$ 得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 1.40-1.54 (m, 1H), 1.85-1.95 (m, 1H), 2.05-2.10 (m, 1H), 2.38-2.46 (m, 1H), 2.70-2.82 (m, 5H), 3.76 (s, 3H), 6.62 (s, 1H), 6.64 (d, 1H), 6.86 (d, 1H), 7.28-7.36 (m, 4H).

実施例785

15

20

6-{2-[2-(4-ヒドロキシフェニル) エチルアミノ] ベンジル} -10 5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

精製し、標題化合物を1.1g得た。

2-(6-メトキシー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレンー2ーイルメチル)フェニル トリフルオロメタンスルホネート1.6gと、2-(4ーメトキシフェニル)エチルアミン0.9gから、上記実施例116の合成法に準じて合成した、[2-(4ーメトキシフェニル)エチル][2-(6ーメトキシー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレンー2ーイルメチル)フェニル]アミン(粗生成物)全量に48%臭化水素酸30m1を加え、一晩時間加熱還流した。反応液に濃アンモニア水を加え、酢酸エチルで抽出後、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル系)で

¹H-NMR (400MHz, DMSO-d₆); δ (ppm) 1.74-1.87 (m, 1H), 2.21-2.28 (m, 1H),

2. 41-2. 74 (m, 9H), 3. 18-3. 23 (m, 2H), 4. 66 (t, 1H), 6. 41-6. 46 (m, 2H), 6. 50 (t, 1H), 6. 57 (d, 1H), 6. 63 (d, 2H), 6. 74 (d, 1H), 6. 90 (d, 1H), 6. 99-7. 02 (m, 3H), 8. 93 (s, 1H), 9. 14 (s, 1H).

5 実施例 786

6-{2-[2-(4-ヒドロキシフェニル) エチルアミノ] ベンジル} 10 -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール1. 0gをテトラヒドロフラン15mlに溶解し、酢酸(触媒量)、トリアセトキシ水素化ほう素ナトリウム2.8g、アセトアルデヒド572mgを順次加え、室温で一晩時間撹拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出後、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を15 減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン一酢酸エチル系)で精製し、標題化合物を730mg得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 0.98 (t, 3H), 1.34-1.82 (m, 1H), 2.08-2.13 (m, 1H), 2.24-2.31 (m, 1H), 2.55-2.75 (m, 7H), 2.99-3.06 (m, 4H), 3.31 (brs, 1H), 6.45-6.50 (m, 2H), 6.25 (d, 2H), 6.76 (d, 1H), 6.90 (d, 2H), 7.02 (dt, 1H), 7.14-7.22 (m, 3H).

20

888

 $6-\{2-[4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) ベンジルアミノ]$ ベンジル $\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

4- (2-ピペリジン-1-イルエトキシ) ベンゾニトリルを水素化リチ ウムアルミニウムで還元して得た4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) ベンジルアミン1.3 gと、2-(6-メトキシ-1,2,3,4-テトラ ヒドロナフタレン-2-イルメチル) フェニル トリフルオロメタンスルホネート1.4 gから、上記実施例116の合成法に準じて合成し、[2-(6-メトキシ-1,2,3,4-テトラヒドロナフタレン-2-イルメチル) フェニル][4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) ベンジル] アミンを1.2 g得た。このうち200mgから、上記実施例364の合成法に準じて合成し、標題化合物を100mg得た。

¹H-NMR (400MHz, DMSO-d₆); δ (ppm) 1.31-1.38 (m, 6H), 1.65-1.76 (m, 2H), 2.32 (t, 2H), 2.52-2.70 (m, 4H), 2.91-2.98 (m, 2H), 3.42-3.54 (m, 6H), 4.28-4.51 (m, 4H), 6.43-6.55 (m, 4H), 6.76 (d, 1H), 6.88-6.94 (m, 4H), 7.25 (d, 2H), 10.09 (s, 1H).

実施例788

15

6-{2-{エチルー [4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) ベンジ 20 ル] アミノ} ベンジル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

[2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-4 (2-1)

¹H-NMR (400MHz CDC1₃); δ (ppm) 0.97 (t, 3H), 1.38-1.50 (m, 4H), 1.64-1.70 (m, 4H), 2.34-2.94 (m, 15H), 3.92 (s, 2H), 4.03 (t, 2H), 6.74 (s, 1H), 6.77-6.79 (m, 1H), 6.81 (d, 2H), 6.90 (d, 1H), 7.01-7.04 (m, 3H), 7.09-7.11 (m, 3H).

実施例789

5

10

15 6-(2-ベンジルアミノベンジル)-5,6,7,8-テトラヒドロナフ タレン-2-オール

2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イ

ルメチル)フェニル トリフルオロメタンスルホネート1.4gと、ベンジルアミン650mgから、上記実施例116の合成法に準じて合成した、ベンジル [2-(6-メトキシ-1,2,3,4-テトラヒドロナフタレン-2-イルメチル)フェニル] アミンから、上記実施例785の合成法に準じて合成し、標題化合物を440mg得た。

 1 H-NMR (400MHz, CD₃0D); δ (ppm) 1.30-1.36 (m, 2H), 1.75-1.85 (m, 2H), 1.95-2.05 (m, 2H), 2.29-2.35 (m, 2H), 2.53-2.66 (m, 4H), 6.43-6.47 (m, 3H), 6.56-6.62 (m, 1H), 6.76 (d, 1H), 6.92 (t, 1H), 6.96 (d, 1H), 7.17 (t, 1H), 7.24-7.31 (m, 4H).

10

20

5

製造例205

5-メトキシー2-(6-メトキシー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタ レン-2-イルメチル)フェニル トリフルオロメタンスルホネート

15 6-メトキシ-1-テトラロン15gと2-ヒドロキシ-4-メトキシベンズアルデヒド15gから、上記製造例204の合成法に準じて合成し、標題化合物を3.5g得た。

¹H-NMR (400MHz, CD₃OD); δ (ppm) 1.38-1.48 (m, 1H), 1.86-1.91 (m, 1H), 1.91-2.10 (m, 1H), 2.37-2.44 (m, 1H), 2.64-2.83 (m, 5H), 3.76 (s, 3H), 3.82 (s, 3H), 6.61 (d, 1H), 6.66 (d, 1H), 6.82 (d, 1H), 6.88 (d, 1H), 6.93 (d, 1H), 7.21 (d, 1H).

実施例790

891

ベンジルアミノ] ベンジル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレンー 2-オール

4- (2-ピペリジン-1-イルエトキシ)ベンゾニトリルを水素化リチ ウムアルミニウムで還元して得た、4- (2-ピペリジン-1-イルエトキシ)ベンジルアミン0350mgと、5-メトキシー2- (6-メトキシー1,2,3,4-テトラヒドロナフタレン-2-イルメチル)フェニルトリフルオロメタンスルホネート1.0gから、上記実施例116の合成法に準じて合成した、[5-メトキシー2- (6-メトキシー1,2,3,4-テトラヒドロナフタレン-2-(6-メトキシー1,2,3,4-テル)フェニル][4-(2-ピペリジンー1-イルエトキシ)ベンジル]アミン400mgから、上記実施例111の合成法に準じて合成し、標題化合物を260mg得た。

¹H-NMR (400MHz, CD₃OD); δ (ppm) 1.27-1.48 (m, 8H), 1.82-2.05 (m, 2H), 2.24-2.65 (m, 7H), 3.35-3.39 (m, 4H), 3.97-3.99 (m, 2H), 4.17-4.18 (m, 2H), 5.52 (brs, 1H), 5.79-6.00 (m, 2H), 6.42-6.46 (m, 1H), 6.65 (d, 1H), 6.80 (d, 2H), 7.17 (d, 1H), 8.65 (s, 1H), 8.93 (s, 1H).

実施例791

15

6-{2-{エチルー [4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) ベンジ 20 ル] アミノ} -4-ヒドロキシベンジル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

892

 $6-\{4-ヒドロキシ-2-[4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ)$ ベンジルアミノ] ベンジル $\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール250mgから、上記実施例786の合成法に準じて合成し、標題化合物を174mg得た。

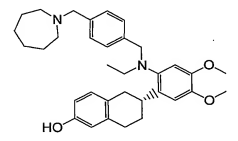
¹H-NMR (400MHz CDC1₃); δ (ppm) 0.94 (t, 3H), 1.36-1.52 (m, 4H), 1.66-1.75 (m, 4H), 2.31-2.35 (m, 2H), 2.45-2.56 (m, 13H), 3.85 (s, 2H), 4.03 (t, 2H), 6.49 (s, 1H), 6.52-6.58 (m, 2H), 6.59 (d, 2H), 6.70 (d, 1H), 6.83 (d, 1H), 6.99 (d, 2H), 7.06 (d, 1H).

10

5

実施例792

(R) − 6 − {2 − [(4 − アゼパン−1 − イルメチルベンジル) エチルアミ ノ] − 4, 5 − ジメトキシフェニル} − 5, 6, 7, 8 − テトラヒドロナフ タレン−2 − オール



15

ピバリン酸 (R) - 6 - (2 - x + x) (R) - (2

16.mgと、4ーアゼパン-1ーイルメチル安息香酸塩酸塩328mgから、上記製造例86及び実施例337の合成法に準じて合成し、標題化合物を386mg得た。

¹H-NMR (400MHz, DMSO-d₆); δ (ppm) 0.85 (t, 3H), 1.33-1.41 (m, 1H), 1.50-1.56 (m, 8H), 1.60-1.72 (m, 1H), 2.40-2.72 (m, 8H), 2.86 (q, 2H), 3.50 (s, 2H), 3.55-3.65 (m, 1H), 3.67 (s, 3H), 3.71 (s, 3H), 3.92 (dd, 2H), 6.46-6.50 (m, 2H), 6.71 (s, 1H), 6.77 (d, 1H), 6.86 (s, 1H), 7.08 (d, 2H), 7.13 (d, 2H), 8.97 (s, 1H).

ESI-Mass; 529 [M++H]

10

5

実施例793

15 6-(2-アミノ-4-メトキシフェニル)-5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-オール1.6gのピリジン溶液6mlに氷冷下2-クロロエチル クロロホルメート1.4mlを滴下し、6.5時間撹拌した。氷水で希釈後、酢酸エチルで抽出した。飽和食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣に水酸化カリウム3.0g及びエチレングリコール15mlを加え、180度で3時間加熱した。氷水で希釈後、酢酸エチルで抽出した。

酢酸エチルで抽出した。飽和食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥後、 溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサンー酢酸エチル系)で精製し、標題化合物を800mg得た。

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 1.82-2.00 (m, 1H), 2.01-2.18 (m, 1H),

894

2.69-3.02 (m, 5H), 3.30-3.37 (m, 2H), 3.80 (s, 3H), 3.82-3.89 (m, 2H), 6.28-6.34 (m, 2H), 6.59-6.63 (m, 2H), 6.93 (d, 1H), 7.02 (d, 1H). ESI-Mass; 314 [M+H]

5 実施例 7 9 4

[2-(tert-ブチルジメチルシリルオキシ) エチル $]-\{2-[6-(tert-ブチルジメチルシリルオキシ)-1,2,3,4-テトラヒドロナフタレン-2-イル<math>]-5-メトキシフェニル\}$ アミン

製造例206

N-[2-(tert-ブチルジメチルシリルオキシ) エチル] $-N-\{2$ 20 -[6-(tert-ブチルジメチルシリルオキシ) -1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン<math>-2-イル] -5-メトキシフェニル $\}$ -4-ヒドロキシベンズアミド

895

[2-(tert-ブチルジメチルシリルオキシ) エチル] - {2-[6 - (tert-ブチルジメチルシリルオキシ) -1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル] -5-メトキシフェニル} アミン870mgから、上記製造例154及び製造例155の合成法に準じて合成し、標題化合物を120mg得た。

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 0.07 (s, 6H), 0.20 (s, 6H), 0.88 (s, 9H), 0.99 (s, 9H), 1.52-1.80 (m, 12H), 2.60-2.81 (m, 4H), 3.45-3.70 (m, 5H), 3.78 (s, 3H), 4.01-4.18 (m, 2H), 4.63 (s, 2H), 6.54-6.59 (m, 2H), 6.65-6.76 (m, 2H), 6.78-6.91 (m, 2H), 6.98-7.06 (m, 2H), 7.22-7.32 (m, 2H).

実施例795

5

10

[4-(2-アゼパン-1-イルエトキシ) ベンジル] - [2-(tert 15 -ブチルジメチルシリルオキシ) エチル] - {2-[6-(tert-ブチルジメチルシリルオキシ) -1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2 -イル] -5-メトキシフェニル} アミン

896

N-[2-(tert-ブチルジメチルシリルオキシ) エチル] -N-{2 - [6-(tert-ブチルジメチルシリルオキシ) -1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル] -5-メトキシフェニル} -4-ヒドロキシベンズアミド120mgから、上記製造例404の合成法に準じて合成し、標題化合物を85mg得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) -0.06 (s, 6H), 0.21 (s, 6H), 0.82 (s, 9H), 1.00 (s, 9H), 1.60-1.85 (m, 10H), 2.71-3.19 (m, 12H), 3.61-3.74 (m, 3H), 3.78 (s, 3H), 4.04 (s, 2H), 4.10-4.21 (m, 2H), 6.65-6.68 (m, 2H), 6.74 (dd, 1H), 6.80-6.83 (m, 2H), 6.86 (d, 1H), 6.91-6.96 (m, 1H), 7.16-7.22 (m, 3H).

ESI-Mass; 773 [M+H]

実施例796

5

10

15 $6 - \{2 - \{[4 - (2 - r \forall r) \nu - 1 - 4 \nu x \rangle \langle 2 - 2 \nu \rangle \rangle \rangle \langle 2 - 3 \nu \rangle \rangle \rangle \rangle \langle 2 - 3 \nu \rangle \rangle \rangle \langle 2 - 3 \nu \rangle \rangle \rangle \langle 2 - 3 \nu \rangle \langle 2 - 3 \nu \rangle \rangle \langle 2 - 3 \nu \rangle \langle 2 - 3 \nu \rangle \rangle \langle 2 - 3 \nu \rangle \langle 2 -$

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 1.60-1.82 (m, 10H), 2.58-2.70 (m, 2H), 2.79-2.82 (m, 2H), 2.90-3.06 (m, 4H), 3.13-3.16 (m, 4H), 3.47-3.57 (m, 3H), 3.79 (s, 3H), 3.97 (s, 2H), 4.09-4.13 (m, 2H), 6.59-6.62 (m, 2H), 6.71-6.75 (m, 4H), 6.85 (d, 1H), 7.02-7.05 (m, 2H), 7.13-7.16 (m, 1H). ESI-Mass; 545 [M⁺+H]

実施例797

5

10

ピバリン酸 6-[2-(エトキシカルボニルメチルアミノ)-4-メトキ 15 シフェニル]-5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン<math>-2-イル エステル

ピバリン酸 6-(2-r < 1-4-y) トキシフェニル) -5, 6, 7, 8-r トラヒドロナフタレン-2-1 エステル 110mg、ブロモ酢酸

898

エチル400mg、酢酸ナトリウム200mg及びエタノール2m1の混合物を終夜加熱還流した。飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え酢酸エチルで抽出した。飽和食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル系)で精製し、標題化合物を83mg得た。

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 1.30 (t, 3H), 1.36 (s, 9H), 1.89-1.99 (m, 1H), 2.09-2.15 (m, 1H), 2.79-3.10 (m, 5H), 3.78 (s, 3H), 3.89-3.93 (m, 2H), 4.24 (q, 2H), 4.42-4.46 (m, 1H), 6.11 (s, 1H), 6.29-6.34 (m, 1H), 6.78-6.83 (m, 2H), 7.01-7.11 (m, 2H).

10

15

5

実施例798

(S) -ピバリン酸 6-[2-(エトキシカルボニルメチルアミノ)-4 -メトキシフェニル] -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル及び (R) -ピバリン酸 6-[2-(エトキシカルボニルメチルアミノ)-4-メトキシフェニル] <math>-5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル

(S)

(R)

899

上記実施例 188に準じて光学分割し、保持時間が 13.3分のピバリン酸 (S)-6-[2-(エトキシカルボニルメチルアミノ)-4-メトキシフェニル]-5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステルと、保持時間が <math>20.2分のピバリン酸 (R)-6-[2-(エトキシカルボニルメチルアミノ)-4-メトキシフェニル]-5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステルを得た。

製造例206

5

15

20

ピバリン酸 $6-\{2-[エトキシカルボニルメチルー(4-ヒドロキシベ10 ンゾイル)アミノ]-4-メトキシフェニル<math>\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル

ピバリン酸 6-[2-(x++) カルボニルメチルアミノ) -4-メトキシフェニル] -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル38mgから、上記製造例154及び製造例155の合成法に準じて合成し、標題化合物を28mg得た。

¹H-NMR (400MHz, CDC1₃); δ (ppm) 1.26 (t, 1.5H), 1.27 (t, 1.5H), 1.35 (s, 9H), 1.60-1.99 (m, 2H), 2.50-3.20 (m, 4H), 3.76 (s, 1.5H), 3.78 (s, 1.5H), 3.99-4.26 (m, 3H), 4.76 (d, 1H), 4.83 (d, 1H), 5.93 (brs, 1H), 6.55-6.57 (m, 2H), 6.72-6.87 (m, 3H), 6.96-7.10 (m, 3H), 7.16-7.28 (m, 2H).

900

製造例207

ピバリン酸 $(R) - 6 - \{2 - [エトキシカルボニルメチルー(4 - ヒドロキシベンゾイル)アミノ] - 4 - メトキシフェニル <math>\} - 5$, 6, 7, 8 - 5

5

ピバリン酸 (R) -6-[2-(エトキシカルボニルメチルアミノ)-4-メトキシフェニル] <math>-5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2- イル エステル<math>137mgから、上記製造例154及び製造例155の合成法に準じて合成し、標題化合物を162mg得た。

10

製造例208

ピバリン酸 (R) $-6-\{2-[エトキシカルボニルメチルー(3-フルオロ-4-ヒドロキシベンゾイル)アミノ<math>]-4-$ メトキシフェニル $\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル

15

ピバリン酸 (R)-6-[2-(エトキシカルボニルメチルアミノ)-

4-メトキシフェニル] -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル $150\,\mathrm{mg}$ から、上記製造例154及び製造例155の合成 法に準じて合成し、標題化合物を $173\,\mathrm{mg}$ 得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 1.24 (t, 1.5H), 1.26 (t, 1.5H), 1.35 (s, 9H), 1.50-2.01 (m, 2H), 2.64-3.01 (m, 4H), 3.76 (s, 1.5H), 3.78 (s, 1.5H), 3.97-4.24 (m, 3H), 4.73-4.85 (m, 2H), 5.86 (brs, 1H), 6.70-6.78 (m, 2H), 6.81-6.90 (m, 1H), 6.94-7.04 (m, 2H), 7.06-7.15 (m, 2H).

実施例799

10 ピバリン酸 (R) - 6 - [2 - (エトキシカルボニルメチルアミノ) - 4、 5 - ジメトキシフェニル] - 5, 6, 7, 8 - テトラヒドロナフタレン <math>- 2 - 1

15 (R)

5

ピバリン酸 6-(2-アミノー4、5-ジメトキシフェニル)-5,6, 20 7,8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル200mg、ブロモ 5

10

15

20

酢酸エチル131mg、酢酸ナトリウム64mg及びエタノール2mlの混合物を2時間加熱還流した。飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え酢酸エチルで抽出した。飽和食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン一酢酸エチル系)で精製し、ラセミ体の標題化合物を170mg得た。上記実施例188に準じて光学分割し、保持時間が5.5分のピバリン酸(S)-6-[2-(エトキシカルボニルメチルアミノ)-4、5-メトキシフェニル]-5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステルと、保持時間が10.5分のピバリン酸 (R)-6-[2-(エトキシカルボニルメチルアミノ)-4、5-メトキシフェニル]メチルアミノ)-4、5-メトキシフェニル]-5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステルを得た。

 1 H-NMR (400MHz, CDC1₃); δ (ppm) 1.29 (t, 3H), 1.35 (s, 9H), 1.85-2.00 (m, 1H), 2.05-2.15 (m, 1H), 2.75-3.10 (m, 5H), 3.78 (s, 3H), 3.86 (s, 3H), 3.93 (s, 2H), 4.23 (q, 2H), 6.23 (s, 1H), 6.75 (s, 1H), 6.77-6.81 (m, 2H), 7.07 (d, 1H).

実施例800

 $6 - \{2 - \{[4 - (2 - i j j f n r i j l + i j$

ピバリン酸 6-{2-[エトキシカルボニルメチルー(4-ヒドロキシ

903

ベンゾイル) アミノ] -4-メトキシフェニル $\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル28 mgから、上記製造例404の合成法に準じて合成し、標題化合物を19 mg得た。

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 1.62-1.81 (m, 2H), 2.50 (s, 6H), 2.53-2.73 (m, 2H), 2.75-2.84 (m, 2H), 2.89-2.96 (m, 2H), 3.11-3.20 (m, 2H), 3.42-3.69 (m, 3H), 3.78 (s, 3H), 3.96 (s, 2H), 4.05-4.10 (m, 2H), 6.56-6.60 (m, 2H), 6.70-6.74 (m, 4H), 6.83 (d, 1H), 7.02-7.05 (m, 2H), 7.12-7.15 (m, 1H).

ESI-Mass; 491 [M++H]

10

5

実施例801

15

20

904

(m, 1H), 3.35 (s, 3H), 3.50-3.60 (m, 3H), 3.76 (s, 3H), 4.00-4.10 (m, 4H), 6.60-6.64 (m, 3H), 6.71-6.78 (m, 2H), 6.83-6.96 (m, 3H), 7.07 (d, 1H).

ESI-Mass; 551 [M+H]

5

実施例802

10

15

20

ピバリン酸 (R) -6-[2-(エトキシカルボニルメチルアミノ)-4-メトキシフェニル] -5, 6, 7, $8-テトラヒドロナフタレン-2- イル エステル35mg及び4-(4-カルボキシフェニル) ピペリジンー1-カルボン酸 tert-ブチルエステル73mgから、上記製造例86及び実施例337の合成法に準じて合成し、標題化合物を18mg得た。 <math>^1$ H-NMR (400MHz, CDC1 $_3$); δ (ppm) 1.53-1.62 (m, 1H), 1.65-1.80 (m, 2H), 1.86-2.11 (m, 5H), 2.52-2.84 (m, 9H), 3.14-3.20 (m, 2H), 3.40-3.58 (m, 3H), 3.59-3.61 (m, 2H), 3.70-3.78 (m, 1H), 3.79 (s, 3H), 4.00 (s, 2H), 6.57-6.64 (m, 2H), 6.71-6.75 (m, 2H), 6.85 (d, 1H), 7.02-7.05 (m, 2H), 7.09-7.16 (m, 3H).

ESI-Mass; 501 [M+H]

905

実施例803

(S) $-6-\{2-\{2-EFロキシエチル-[4-(1-メチルピペリジン-4-イル) ベンジル] アミノ\} <math>-4-$ メトキシフェニル $\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

5

ピバリン酸 (S) -6-[2-(エトキシカルボニルメチルアミノ) -4-メトキシフェニル] -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル35mg及び4-(4-カルボキシフェニル) ピペリジンー 1-カルボン酸 tert-ブチルエステル73mgから、上記製造例86 10 及び実施例337の合成法に準じて合成し、標題化合物を41mg得た。 「H-NMR(400MHz, CDC1₃); δ (ppm) 1.53-1.62 (m, 1H), 1.65-1.80 (m, 2H), 1.86-2.11 (m, 5H), 2.52-2.84 (m, 9H), 3.14-3.20 (m, 2H), 3.40-3.58 (m, 3H), 3.59-3.61 (m, 2H), 3.70-3.78 (m, 1H), 3.79 (s, 3H), 4.00 (s, 2H), 6.57-6.64 (m, 2H), 6.71-6.75 (m, 2H), 6.85 (d, 1H), 7.02-7.05 (m, 2H), 7.09-7.16 (m, 3H).

ESI-Mass; 501 [M+H]

実施例804

(R) $-6-\{2-\{[4-(2-ジメチルアミノ-2-メチルプロポキシ)$ 20 $-3-フルオロベンジル]-(2-ヒドロキシエチル)アミノ\}-4-メトキシフェニル}-5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-オール$

906

ピバリン酸 (R) -6-[2-(エトキシカルボニルメチルアミノ)-4-メトキシフェニル] -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル50mg及び4-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノ-2-メチルプロポキシ) -3-フルオロ安息香酸56mgから、上記実施例245の合成法に準じて合成し、標題化合物を21mg得た。

¹H-NMR (400MHz, CDC1₃); δ (ppm) 1.24-1.32 (m, 6H), 1.66-1.82 (m, 2H), 2.45-2.74 (m, 8H), 2.80-2.86 (m, 2H), 3.11-3.18 (m, 2H), 3.42-3.60 (m, 3H), 3.68-3.73 (m, 1H), 3.79 (s, 3H), 3.90 (s, 2H), 3.97 (s, 2H), 6.58-6.62 (m, 2H), 6.71-6.90 (m, 6H), 7.13-7.18 (m, 1H).

ESI-Mass; 537 [M++H]

製造例209

5

10

ピバリン酸 6-{4-メトキシ-2-{2-[4-(2-ピペリジン-1
 15 ーイルエトキシ)フェニル]アセチルアミノ}フェニル}-5,6,7,8
 ーテトラヒドロナフタレン-2-イル エステル

907

10 ESI-Mass; 599 [M++H]

実施例805

 $6-\{2-\{2-ヒドロキシエチルー \{2-[4-(2-ピペリジン-1-4) フェニル] エチル\} アミノ\} -4-メトキシフェニル<math>\}$ -5,

15 6, 7, 8ーテトラヒドロナフタレンー2ーオール

ピバリン酸 $6-\{4-メトキシ-2-\{2-[4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) フェニル]$ アセチルアミノ $\}$ フェニル $\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル $30\,\mathrm{mg}$ のテトラヒドロフラン $1\,\mathrm{ml}$ 溶液に60%水素化ナトリウム $2.2\,\mathrm{mg}$ を添加し室温で30分間撹拌後、ブロモ酢酸エチル $6.1\,\mu$ 1を加え1時間撹拌した。反応液に飽和塩化アンモニウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出し、減圧下濃縮した。残渣を上記実施例3370合成法に付し、標題化合物を $14\,\mathrm{mg}$ 得た。

ESI-Mass; 545 [M++H]

10

15

5

実施例806

909

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 0.94 (t, 3H), 1.66-1.86 (m, 2H), 2.46 10 (s, 3H), 2.64-2.90 (m, 8H), 2.92 (q, 2H), 3.60-3.70 (m, 1H), 3.78 (s, 3H), 3.98 (s, 2H), 6.58-6.63 (m, 2H), 6.69 (dd, 1H), 6.79 (d, 1H), 6.90 (d, 1H), 7.07 (d, 2H), 7.14 (d, 1H), 7.18 (d, 2H).

ESI-Mass; 445 [M+H]

15 実施例807

5

20 ピバリン酸 (R) $-6-\{2-[(4-カルボキシメチルベンジル)$ エチルアミノ] -4-メトキシフェニル $\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル30 mg と、(2-メトキシメチル) メチルアミ

ン7mgから、上記実施例806の合成法に準じて合成し、標題化合物を23mg得た。

 1 H-NMR (400MHz, CDC1₃); δ (ppm) 0.94 (t, 3H), 1.67-1.84 (m, 2H), 2.63-2.96 (m, 12H), 3.33 (s, 3H), 3.50 (t, 2H), 3.61-3.71 (m, 1H), 3.80 (s, 3H), 3.98 (s, 2H), 6.58-6.64 (m, 2H), 6.69 (dd, 1H), 6.79 (d, 1H), 6.90 (d, 1H), 7.06 (d, 2H), 7.14 (d, 1H), 7.17 (d, 2H).

ESI-Mass; 489 [M+H]

実施例808

5

(R) -6-{2-{[4-(2-ジメチルアミノエトキシ)ベンジル]-(2
 -ヒドロキシエチル)アミノ}-4-メトキシフェニル}-5,6,7,8
 -テトラヒドロナフタレン-2-オール

ピバリン酸 $(R) - 6 - \{2 - [エトキシカルボニルメチルー (4 - E 15 F ロキシベンゾイル) アミノ] - 4 - メトキシフェニル<math>\}$ - 5 , 6 , 7 , 8 - テトラヒドロナフタレン - 2 - 4 ル エステル $25 \, \mathrm{mg}$ から、上記製造例 $404 \, \mathrm{ool}$ の合成法に準じて合成し、標題化合物を $12 \, \mathrm{mg}$ 得た。

ESI-Mass; 491 [M++H]

20 実施例809

 ーテトラヒドロナフタレンー2ーオール

ピバリン酸 $(R) - 6 - \{2 - [エトキシカルボニルメチルー (4 - ヒドロキシベンゾイル) アミノ] - 4 - メトキシフェニル \} - 5 , 6 , 7 , 8 - テトラヒドロナフタレン - 2 - イル エステル <math>25mg$ から、上記製造例 404 の合成法に準じて合成し、標題化合物を11mg 得た。

ESI-Mass; 519 [M+H]

実施例810

5

ピバリン酸 $(R) - 6 - \{2 - [エトキシカルボニルメチル- (4 - E 15 F - E 1$

ESI-Mass; 517 [M++H]

実施例811

5

10

ピバリン酸 (R) $-6-\{2-[エトキシカルボニルメチルー(4-ヒドロキシベンゾイル)アミノ]-4-メトキシフェニル<math>\}$ -5,6,7,8 -テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル25mgから、上記製造例404の合成法に準じて合成し、標題化合物を14mg得た。

ESI-Mass; 531 [M++H]

実施例812

6-{2-{[4-(2-アゼパン-1-イルエトキシ) ベンジル]-(2-15 ヒドロキシエチル) アミノ} -4-メトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

 $ピバリン酸 (R) - 6 - \{2 - [エトキシカルボニルメチルー (4 - ヒ$

913

ドロキシベンゾイル) アミノ] -4-メトキシフェニル $\}$ -5, 6, 7, 8 -テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル25 m g から、上記製造例 404 の合成法に準じて合成し、標題化合物を11 m g 得た。

ESI-Mass; 545 [M++H]

5

実施例813

10

20

ピバリン酸 $(R) - 6 - \{2 - [エトキシカルボニルメチル- (4 - ヒドロキシベンゾイル) アミノ] - 4 - メトキシフェニル \} - 5 , 6 , 7 , 8 - テトラヒドロナフタレン - 2 - イル エステル <math>25 mg$ から、上記製造例 404 の合成法に準じて合成し、標題化合物を13mg 得た。

15 ESI-Mass; 535 [M++H]

実施例814

914

ピバリン酸 $(R) - 6 - [2 - (エトキシカルボニルメチルアミノ) - 4 - メトキシフェニル] - 5, 6, 7, 8 - テトラヒドロナフタレン - 2 - イル エステル <math>50 \, \mathrm{mg} \, \mathrm{Z}$ び $4 - (2 - \mathrm{tert} \, \mathrm{t-}$ ブトキシカルボニルアミノ - $2 - \lambda$ チルプロポキシ)安息香酸 $53 \, \mathrm{mg} \, \mathrm{mb}$ ら、上記実施例 $245 \, \mathrm{mb}$ 成法に準じて合成し、標題化合物を $24 \, \mathrm{mg} \, \mathrm{mg}$ 待た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 1.29 (s, 6H), 1.61-1.82 (m, 2H), 2.48 (s, 6H), 2.49-2.70 (m, 2H), 2.80-2.85 (m, 2H), 3.11-3.19 (m, 2H), 3.43-3.60 (m, 3H), 3.79 (s, 3H), 3.82 (s, 2H), 3.99 (s, 2H), 6.58-6.61 (m, 2H), 6.70-6.79 (m, 4H), 6.82-6.85 (m, 1H), 7.02-7.09 (m, 2H), 7.10-7.18 (m, 1H).

ESI-Mass; 519 [M++H]

製造例210

5

10

15 ピバリン酸 $(R) - 6 - \{2 - \{[4 - (2 - tert - ブトキシカルボニルアミノー2 - メチルプロポキシ) ベンゾイル] エトキシカルボニルメチルアミノ<math>\} - 4 - \lambda$ トキシフェニル $\} - 5$, 6, 7, 8 - テトラヒドロナフタレン-2 - イル エステル

ピバリン酸 (R) -6-[2-(エトキシカルボニルメチルアミノ)-4-メトキシフェニル] <math>-5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2- イル エステル1.2 g及び4-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノー2-メチルプロポキシ) 安息香酸1.27 gから、上記製造例154の合成法に準じて合成し、標題化合物を1.56 g得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 1.24-1.26 (m, 3H), 1.27-1.40 (m, 27H), 1.79-1.99 (m, 2H), 2.51-2.62 (m, 5H), 3.75-4.25 (m, 8H), 4.65 (brs, 0.5H), 4.66 (brs, 0.5H), 4.75-4.87 (m, 1H), 6.65-6.70 (m, 2H), 6.74-6.87 (m, 4H), 6.95-7.10 (m, 3H), 7.26-7.31 (m, 1H).

実施例815

5

10

(R) -6-{2-{[4-(2-エチルアミノー2-メチルプロポキシ)ベンジル]-(2-ヒドロキシエチル)アミノ}-4-メトキシフェニル}ー
 15 5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ESI-Mass; 519 [M++H]

実施例816

5

10

(R) -6-{2-{[4-(2-ジメチルアミノエトキシ)-3-フルオロ
 15 ベンジル]-(2-ヒドロキシエチル)アミノ}-4-メトキシフェニル}
 -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ピバリン酸 $(R) - 6 - \{2 - [エトキシカルボニルメチルー (3 - 7)\}$

917

ルオロー4ーヒドロキシベンゾイル)アミノ] ー4ーメトキシフェニル $\}$ ー5, 6, 7, 8ーテトラヒドロナフタレンー2ーイル エステル23mgから、上記製造例404の合成法に準じて合成し、標題化合物を16mg得た。 ESI-Mass; 509 $[M^{\dagger}+H]$

5

実施例817

(R) $-6-\{2-\{[4-(2-ジェチルアミノェトキシ)-3-フルオロベンジル]-(2-ヒドロキシェチル)アミノ\}-4-メトキシフェニル\}-5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-オール$

10

ピバリン酸 (R) $-6-\{2-[エトキシカルボニルメチルー(3-フルオロー4ーヒドロキシベンゾイル) アミノ<math>]-4-$ メトキシフェニル $\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル $23\,\mathrm{mg}$ から、上記製造例 $404\,\mathrm{o}$ 合成法に準じて合成し、標題化合物を $16\,\mathrm{mg}$ 得た。

15 ESI-Mass; 537 [M++H]

実施例818

(R) -6-{2-{[3-フルオロ-4-(2-ピロリジン-1-イルエトキシ)ベンジル]-(2-ヒドロキシエチル)アミノ}-4-メトキシフェ
 20 ニル}-5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ピバリン酸 (R) $-6-\{2-[エトキシカルボニルメチルー(3-フルオロー4ーヒドロキシベンゾイル)アミノ] <math>-4-$ メトキシフェニル $\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル $23\,$ mgから、上記製造例 $404\,$ の合成法に準じて合成し、標題化合物を $16\,$ mg得た。 ESI-Mass; $535\,$ [M^++H]

実施例819

ピバリン酸 (R) -6-{2-[エトキシカルボニルメチルー(3-フルオロ-4-ヒドロキシベンゾイル)アミノ]-4-メトキシフェニル}ー 15 5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル23mgから、上記製造例404の合成法に準じて合成し、標題化合物を16mg得た。ESI-Mass;549[M+H]

実施例820

(R) $-6 - \{2 - \{[4 - (2 - r \forall r \forall r) - 1 - (2 - r \forall r \forall r) - 1 - (2 - r \forall r \forall r)\}$ (R) $-6 - \{2 - (2 - r \forall r \forall r) - 1 - (2 - r \forall r \forall r)\}$ (R) $-6 - \{2 - (2 - r \forall r \forall r) - 1 - (2 - r \forall r)\}$ (R) $-6 - \{2 - (2 - r \forall r \forall r) - 1 - (2 - r \forall r)\}$ (R) $-6 - \{2 - (2 - r \forall r \forall r) - 1 - (2 - r \forall r)\}$ (R) $-6 - \{2 - (2 - r \forall r) + (2 - r \forall r)\}$ (R) $-6 - \{2 - (2 - r \forall r) + (2 - r \forall r)\}$ (R) $-6 - (2 - r \forall r)$ (R) -6 - (

ピバリン酸 (R) $-6-\{2-[エトキシカルボニルメチルー(3-フルオロー4ーヒドロキシベンゾイル)アミノ] <math>-4-$ メトキシフェニル $\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル23 mgか 5、上記製造例404の合成法に準じて合成し、標題化合物を16 mg得た。

10 ESI-Mass; 563 [M+H]

実施例821

5

(R) -6-{2-{{3-フルオロ-4-{2-[(2-メトキシエチル) メチルアミノ] エトキシ} ベンジル} - (2-ヒドロキシエチル) アミノ}
 15 -4-メトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ピバリン酸 (R) $-6-\{2-[エトキシカルボニルメチルー(3-7)\}$

920

ルオロー4ーヒドロキシベンゾイル)アミノ] ー4ーメトキシフェニル $}$ ー5, 6, 7, 8ーテトラヒドロナフタレンー2ーイル エステル23mgから、上記製造例404の合成法に準じて合成し、標題化合物を16mg得た。 ESI-Mass; 553 [$M^{\dagger}+H$]

5

10

15

20

25

製造例211

標題化合物は、J. Med. Chem., 1987, 30(9), 1 563を参考にして合成した。濃硫酸30m1を-10℃に冷却し、1, 1 -ジメチルー2ーフェニルエチルアミン10gを滴下後、70%硝酸6m1 を50分間で滴下し、氷冷下で10分間撹拌した。氷冷下で濃硫酸10m1 を滴下後、室温にて30分間撹拌した。反応液を氷水400m1に注いで得 た粗結晶を濾取し、氷水、メタノールで順次洗浄して、1,1-ジメチルー・ 2- (4-ニトロフェニル) エチルアミン1/2硫酸塩を8.2g得た。こ の化合物 6 g のエタノール (60 m 1) 懸濁液に、5 N 水酸化ナトリウム水 溶液8m1、ヒドラジン一水和物1.5gを順次加え、氷冷下でラネーニッ ケル(50%水懸濁液)6m1を滴下し、室温にて5分間撹拌後、ヒドラジ ン一水和物 0.7gを滴下し、室温にて30分間撹拌した。セライト濾過し、 エタノールで洗浄後、溶媒を減圧留去し、残渣をNHシリカゲルカラムクロ マトグラフィー(クロロホルムーメタノール系)で精製し、4-(2-アミ ノー2ーメチルプロピル)フェニルアミン4.0gを得た。この化合物1g を水20m1に溶解し、濃硫酸1.3m1を加え、氷冷下で亜硝酸ナトリウ ム480mgの水(3m1)溶液を10分間で滴下し、そのまま40分間撹

拌した。よう化ナトリウム 4.6 gの水 (4 m 1) 溶液を 4 分間で滴下し、室温で 2.5 時間撹拌した。氷冷下、濃アンモニア水で反応液を中和し、酢酸エチルで抽出後、チオ硫酸ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣を N H シリカゲルカラムクロマトグラフィー (クロロホルムーメタノール系) で精製して得た 2 ー (4 ー ヨードフェニル) ー1,1 ージメチルエチルアミン 1.4 gを用い、上記製造例19の合成法に準じて合成し、標題化合物を 1.8 g 得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 1.24 (s, 6H), 1.46 (s, 9H), 2.93 (s, 2H), 4.22 (brs, 1H), 6.88 (d, 2H), 7.58 (d, 2H).

10

5

製造例212

4-[2-(tert-ブトキシカルボニルメチルアミノ)-2-メチルプロピル] 安息香酸

15 tertーブチル [2-(4-ヨードフェニル) -1, 1ージメチルエチル]カルバメート1.4gと、よう化メチル2mlから、実施例71の合成法に準じて合成した、tertーブチル [2-(4-ヨードフェニル) -1, 1ージメチルエチル]メチルカルバメート1.5gを用い、上記製造例51の合成法に準じて合成し、標題化合物を790mg得た。

20 ¹H-NMR (400MHz, DMSO-d₆); δ (ppm) 1.33 (s, 6H), 1.46 (s, 9H), 2.44 (s, 3H), 3.12 (s, 2H), 7.21 (d, 2H), 7.83 (d, 2H), 12.76 (brs, 1H).

製造例 2 1 3

4-[2-(tert-ブトキシカルボニルエチルアミノ)-2-メチルプ

922

ロピル]安息香酸

tert-ブチル [2-(4-ヨードフェニル) -1, 1-ジメチルエ チル] カルバメート2gと、よう化エチル4m1から、実施例71の合成法 に準じて合成した、tert-ブチル [2-(4-ヨードフェニル) -1, 1-ジメチルエチル] メチルカルバメート2gを用い、上記製造例51の合成法に準じて合成し、標題化合物を1.3g得た。

¹H-NMR (400MHz, DMSO-d₆); δ (ppm) 0.65 (t, 3H), 1.35 (s, 6H), 1.46 (s, 9H), 2.85 (q, 2H), 3.15 (s, 2H), 7.20 (d, 2H), 7.82 (d, 2H), 12.77 (brs, 1H).

実施例822

5

10

15

ピバリン酸 (R) -6-(2-エチルアミノ-4-メトキシフェニル) -5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル100m gと、4-[2-(tert-ブトキシカルボニルメチルアミノ)-2-メ 5ルプロピル] 安息香酸120mgから、製造例86の合成法に準じて合成 した、ピバリン酸 $6-\{2-\{\{4-[2-(tert-ブトキシカルボニルメチルアミノ)-2-メチルプロピル] ベンゾイル \} エチルアミノ \} -4 - メトキシフェニル } -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル97mgから、上記実施例215及び実施例337の合成法に進じて合成し、標題化合物を<math>48mg$ 得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$ (400MHz, DMSO-d₆); δ (ppm) 0.95 (s, 6H), 0.95 (t, 3H), 1.50-1.77 (m, 2H), 2.22 (s, 3H), 2.52 (s, 2H), 2.56-2.61 (m, 2H), 2.68-2.77 (m, 2H), 2.88 (q, 2H), 3.48-3.58 (m, 1H), 3.71 (s, 3H), 3.95 (d, 1H), 3.99 (d, 1H), 6.45-6.51 (m, 2H), 6.66 (dd, 1H), 6.75-6.82 (m, 2H), 6.99 (d, 2H), 7.09 (d, 2H), 7.13 (d, 1H), 8.98 (s, 1H).

ESI-Mass; 473 [M+H]

実施例823

5

10

(R) -6- {2- {エチルー [4-(2-エチルアミノー2-メチルプロ 15 ピル) ベンジル] アミノ} -4-メトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テ トラヒドロナフタレン-2-オール

ピバリン酸 (R) -6-(2-エチルアミノー4-メトキシフェニル) -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル100m 20 gと、4-[2-(tert-ブトキシカルボニルエチルアミノ)-2-メ チルプロピル] 安息香酸125mgから、製造例86の合成法に準じて合成 した、ピバリン酸 6-{2-{4-[2-(tert-ブトキシカルボニ 5 ¹H-NMR (400MHz, DMSO-d₆); δ (ppm) 0.89 (t, 3H), 0.90 (s, 6H), 0.98 (t, 3H), 1.49-1.58 (m, 1H), 1.60-1.73 (m, 1H), 2.50-2.61 (m, 6H), 2.68-2.76 (m, 2H), 2.88 (q, 2H), 3.47-3.58 (m, 1H), 3.71 (s, 3H), 3.95 (d, 1H), 4.00 (d, 1H), 6.44-6.51 (m, 2H), 6.65 (dd, 1H), 6.75-6.81 (m, 2H), 6.98 (d, 2H), 7.09 (d, 2H), 7.13 (d, 1H), 8.98 (s, 1H).

10 ESI-Mass; 487 [M++H]

実施例824

15

 $(R) - 6 - \{2 - \{[4 - (2 - ジメチルアミノ - 2 - メチルプロピル) ベンジル] エチルアミノ <math>\} - 4 - \lambda$ トキシフェニル $\} - 5$, $\{6, 7, 8 - \}$ ラヒドロナフタレン $\} - 2 - \lambda$ ール

ピバリン酸 (R) -6-(2-エチルアミノ-4-メトキシフェニル) -5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル100m gと、4-[2-(tert-ブトキシカルボニルメチルアミノ)-2-メ 20 チルプロピル] 安息香酸120mgから、製造例86の合成法に準じて合成 した、ピバリン酸 6-{2-{4-[2-(tert-ブトキシカルボニ ルメチルアミノ)-2-メチルプロピル] ベンゾイル} エチルアミノ}-4

925

ーメトキシフェニル $}$ - 5, 6, 7, 8ーテトラヒドロナフタレンー 2ーイル エステル6 7 m g から、上記実施例 3 3 7 の合成法に準じて合成し、標題化合物を $18 \, \mathrm{mg}$ 得た。

 1 H-NMR (400MHz, DMS0-d₆); δ (ppm) 0.85 (s, 6H), 0.88 (t, 3H), 1.51-1.60 (m, 1H), 1.61-1.74 (m, 1H), 2.19 (s, 6H), 2.52-2.62 (m, 4H), 2.69-2.78 (m, 2H), 2.87 (q, 2H), 3.47-3.58 (m, 1H), 3.71 (s, 3H), 3.94 (d, 1H), 3.98 (d, 1H), 6.46-6.52 (m, 2H), 6.66 (dd, 1H), 6.75-6.83 (m, 2H), 7.02 (d, 2H), 7.07 (d, 2H), 7.13 (d, 1H), 8.99 (s, 1H).

ESI-Mass; 487 [M+H]

10

5

実施例825

15

20

ピバリン酸 (R) -6-(2-x + y) (R) -2-x + y (L) (R) -2-(x + y) (L) (R) -2-(x + y) (R) -2-x + y (L) (R) -2-x + y (R) -2-x

926

ル エステル69mgから、上記実施例337の合成法に準じて合成し、標題化合物を19mg得た。

 1 H-NMR (400MHz, DMSO-d₆); δ (ppm) 0.87 (s, 6H), 0.88 (t, 3H), 0.97 (t, 3H), 1.51-1.60 (m, 1H), 1.61-1.74 (m, 1H), 2.15 (s, 3H), 2.46 (q, 2H), 2.52-2.61 (m, 4H), 2.69-2.78 (m, 2H), 2.87 (q, 2H), 3.48-3.58 (m, 1H), 3.70 (s, 3H), 3.94 (d, 1H), 3.98 (d, 1H), 6.46-6.52 (m, 2H), 6.65 (dd, 1H), 6.76-6.82 (m, 2H), 7.03 (d, 2H), 7.07 (d, 2H), 7.13 (d, 1H), 8.98 (s, 1H).

ESI-Mass; 501 [M+H]

10

5

実施例826

15

20

 $^{1}H-NMR$ (400MHz, DMSO-d₆); δ (ppm) 1.75-1.89 (m, 4H), 2.10-2.20 (m, 2H),

2. 37-2. 40 (m, 1H), 2. 38 (s, 3H), 2. 60-2. 83 (m, 4H), 3. 00-3. 19 (m, 4H), 3. 45-3. 60 (m, 4H), 3. 65-3. 70 (m, 1H), 3. 82 (s, 3H), 3. 83 (s, 3H), 3. 93 (d, 1H), 3. 97 (d, 1H), 6. 57-6. 59 (m, 2H), 6. 64 (s, 1H), 6. 72 (s, 1H), 6. 85-6. 87 (m, 1H), 6. 98-7. 08 (m, 4H).

5 ESI-Mass; 531 [M++H]

実施例827

10

15

(R) $-6 - \{2 - \{(2 - \nu \mu + \nu$

ピバリン酸 (R) -6-[2-(エトキシカルボニルメチルアミノ)-4、5-ジメトキシフェニル]-5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル39mg及び<math>4-(4-カルボキシフェニル)ピペリジン-1-カルボン酸 tert-ブチルエステル38mgから、上記製造例86及び実施例337の合成法に準じて合成し、標題化合物を25mg得た。

¹H-NMR (400MHz, DMSO-d₆); δ (ppm) 1.75-1.89 (m, 4H), 2.10-2.20 (m, 2H), 2.37-2.40 (m, 1H), 2.38 (s, 3H), 2.60-2.83 (m, 4H), 3.00-3.19 (m, 4H), 3.45-3.60 (m, 4H), 3.65-3.70 (m, 1H), 3.82 (s, 3H), 3.83 (s, 3H), 3.93 (d, 1H), 3.97 (d, 1H), 6.57-6.59 (m, 2H), 6.64 (s, 1H), 6.72 (s, 1H), 6.85-6.87 (m, 1H), 6.98-7.08 (m, 4H).

928

ESI-Mass; 531 [M++H]

実施例828

(R) -6-{2-{(2-ヒドロキシエチル)-[4-(2-メチル-2-5 メチルアミノプロピル)ベンジル]アミノ}-4-メトキシフェニル}-5,
 6. 7. 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ピバリン酸 (R) -6-[2-(x++)2)ルボニルメチルアミノ)ー4ーメトキシフェニル] -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレンー2ーイル エステル50 m g 及び4-[2-(tert-)7+2)カルボニルメチルアミノ)-2-メチルプロピル] 安息香酸53 m g から、上記製造例86の合成法に準じ、ピバリン酸 (R) $-6-\{2-\{4-[2-(tert-)7+2)3)$ ベンゾイル} エトキシカルボニルメチルアミノ)-2-メチルプロポキシ]ベンゾイル} エトキシカルボニルメチルアミノ-4-メトキシフェニル-5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル60 m g を得た。その36 m g を上記実施例215 及び実施例337 の合成法に付し、標題化合物を15 m g 得た。

ESI-Mass; 489 [M++H]

20 実施例829

10

15

6, 7, 8ーテトラヒドロナフタレンー2ーオール

ESI-Mass; 503 [M++H]

15 実施例830

5

10

(R) $-6-\{2-\{[4-(2-ジメチルアミノ-2-メチルプロピル) ベンジル] - (2-ヒドロキシエチル) アミノ\} - 4-メトキシフェニル} - 5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール$

ピバリン酸 (R) $-6-[2-(x++) カルボニルメチルアミノ)-4-メトキシフェニル] -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル50mg及び4-[2-(tert-ブトキシカルボニルメチルアミノ) -2-メチルプロピル] 安息香酸53mgから、上記製造例86の合成法に準じ、ピバリン酸 (R) <math>-6-\{2-\{\{4-[2-(tert-ブトキシカルボニルメチルアミノ)-2-メチルプロポキシ] ベンゾイル} エトキシカルボニルメチルアミノ) -2-メチルプロポキシ] ベンゾイル} エトキシカルボニルメチルアミノ} -4-メトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル60mgを得た。その24mgを上記実施例337の合成法に付し、標題化合物を3.8mg得た。ESI-Mass; 503 [M+H]$

製造例214

4-ベンジルオキシカルボニルメチル安息香酸

15

5

10

20 1 H-NMR (400MHz, DMSO-d₆); δ (ppm) 3.84 (s, 2H), 5.11 (s, 2H), 7.28-7.39

931

(m, 5H), 7.39 (d, 2H), 7.88 (d, 2H), 12.90 (brs, 1H).

製造例215

4-(1-ベンジルオキシカルボニル-1-メチルエチル)安息香酸

5

10

15

4-ベンジルオキシカルボニルメチル安息香酸 1.5 g をテトラヒドロフラン 4 0 m 1 に溶解し、N,N-ジメチルホルムアミド 1 滴を加え、塩化オキサリル 0.9 m 1 を滴下した。室温で 1.5 時間撹拌した後、溶媒を減圧留去して得た残渣をテトラヒドロフラン 3 0 m 1 に溶解し、2-(トリメチルシリル)エタノール 2.5 m 1、ピリジン 5 m 1 を順次加え、室温にて 2 時間撹拌した。酢酸エチルで抽出後、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン一酢酸エチル系)で精製し、4-ベンジルオキシカルボニルメチル安息香酸 2-(トリメチルシリル)エチルを 1.9 g 得た。この化合物 5 2 0 m g から、上記製造例 1 8 1 及び実施例 3 2 5 の合成法に準じて合成し、標題化合物を 2 4 6 m g 4 6 m 9 8

 $^{1}\text{H-NMR}$ (400MHz, DMSO-d₆); δ (ppm) 1.54 (s, 6H), 5.10 (s, 2H), 7.19-7.34 (m, 5H), 7.42 (d, 2H), 7.87 (d, 2H), 12.91 (brs, 1H).

20 製造例 2 1 6

(R) $-2-\{4-\{\{2-[6-(2,2-i)メチルプロピオニルオキシ)$ -1,2,3,4-テトラヒドロナフタレン-2-イル] -5-メトキシフェニル $\}$ エチルカルバモイル $\}$ フェニル $\}$ -2-メチルプロピオン酸

ピバリン酸 (R) -6-(2-エチルアミノ-4-メトキシフェニル) -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル141m gと、4-(1-ベンジルオキシカルボニル-1-メチルエチル) 安息香酸 140mgから、上記製造例86及び実施例22の合成法に準じて合成し、標題化合物を200mg得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 1.05-1.78 (m, 6H), 1.35 (s, 9H), 1.49 (s, 1.5H), 1.50 (s, 1.5H), 1.54 (s, 3H), 1.78-1.90 (m, 0.5H), 2.25-2.40 (m, 0.5H), 2.56-2

10 92 (m, 4H), 3.75-4.09 (m, 1H), 3.80 (s, 3H), 6.65-6.88 (m, 5H), 6.94-7.06 (m, 2H), 7.11-7.30 (m, 3H).

実施例831

5

(R) $-6-\{2-\{[4-(1, 1-ジメチル-2-メチルアミノエチル)$ 15 ベンジル] エチルアミノ $\}$ $-4-メトキシフェニル<math>\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

 $(R) - 2 - \{4 - \{\{2 - [6 - (2, 2 - ジメチルプロピオニルオキシ)\}\}$

-1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレン-2ーイル] -5ーメトキシフェニル} エチルカルバモイル} フェニル} -2ーメチルプロピオン酸40mgと、メチルアミン塩酸塩10mgから、上記実施例806の合成法に準じて合成し、標題化合物を13mg得た。

 1 H-NMR (400MHz, CDC1₃); δ (ppm) 0.93 (t, 3H), 1.31 (s, 6H), 1.64-1.82 (m, 2H), 2.34 (s, 3H), 2.63-2.87 (m, 6H), 2.91 (q, 2H), 3.61-3.72 (m, 1H), 3.80 (s, 3H), 3.95 (d, 1H), 3.99 (d, 1H), 6.56-6.62 (m, 2H), 6.69 (dd, 1H), 6.79 (d, 1H), 6.89 (d, 1H), 7.13 (d, 1H), 7.16-7.24 (m, 4H). ESI-Mass; 473 [M⁺+H]

10

実施例832

(R) $-6-\{2-\{xチル-[4-(2-xチルアミノ-1, 1-ジメチルエチル) ベンジル] アミノ\} <math>-4-$ メトキシフェニル $\}$ -5, 6, 7, 8 -テトラヒドロナフタレン-2-オール

15

20

(R) $-2-\{4-\{\{2-[6-(2,2-i)メチルプロピオニルオキシ)$ -1,2,3,4-Fトラヒドロナフタレン-2-Iル] $-5-メトキシフェニル\}$ エチルカルバモイル $\}$ フェニル $\}$ -2-メチルプロピオン酸40mgと、エチルアミン塩酸塩12mgから、上記実施例806の合成法に準じて合成し、標題化合物を23mg得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 0.93 (t, 3H), 1.00 (t, 3H), 1.33 (s, 6H), 1.63-1.81 (m. 2H), 2.57 (q, 2H), 2.63-2.87 (m, 6H), 2.91 (q, 2H),

934

3.62-3.72 (m, 1H), 3.79 (s, 3H), 3.96 (d, 1H), 4.00 (d, 1H), 6.56-6.60 (m, 2H), 6.68 (dd, 1H), 6.78 (d, 1H), 6.89 (d, 1H), 7.13 (d, 1H), 7.16-7.33 (m, 4H).

ESI-Mass; 487 [M++H]

5

実施例833

 $(R) - 6 - \{2 - \{[4 - (2 - ジメチルアミノ - 1, 1 - ジメチルエチル)$ ベンジル] エチルアミノ $\}$ - 4 - + キシフェニル $\}$ - 5, 6, 7, 8 -テトラヒドロナフタルン - 2 - オール

10

15

20

(R) $-2-\{4-\{\{2-[6-(2,2-i)メチルプロピオニルオキシ)-1,2,3,4-テトラヒドロナフタレン-2-イル]-5-メトキシフェニル <math>\{x-1\}$ エチルカルバモイル $\{x-1\}$ フェニル $\{x-1\}$ フェニル $\{x-1\}$ では、 $\{x-1\}$

¹H-NMR (400MHz, CDC1₃); δ (ppm) 0.93 (t, 3H), 1.30 (s, 6H), 1.70-1.82 (m, 2H), 2.05 (s, 6H), 2.44 (s, 2H), 2.65-2.85 (m, 4H), 2.89 (q, 2H), 3.64-3.73 (m, 1H), 3.78 (s, 3H), 3.97 (s, 2H), 6.58-6.62 (m, 2H), 6.67 (dd, 1H), 6.75 (d, 1H), 6.91 (d, 1H), 7.12 (d, 1H), 7.15 (d, 2H), 7.23 (d, 2H).

ESI-Mass; 487 [M++H]

実施例834

5

10

15

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 0.89 (t, 3H), 0.92 (t, 3H), 1.29 (s, 6H), 1.71-1.82 (m, 2H), 1.99 (s, 3H), 2.28 (q, 2H), 2.41 (s, 2H), 2.65-2.85 (m, 4H), 2.89 (q, 2H), 3.63-3.75 (m, 1H), 3.78 (s, 3H), 3.97 (s, 2H), 6.59-6.63 (m, 2H), 6.67 (dd, 1H), 6.76 (d, 1H), 6.91 (d, 1H), 7.13 (d, 1H), 7.15 (d, 2H), 7.23 (d, 2H).

ESI-Mass; 501 [M+H]

製造例217

ピバリン酸 $(R) - 6 - \{2 - [(4 - カルボキシメチルベンゾイル) エト$ 20 キシカルボニルメチルアミノ] -4 - トキシフェニル $\} - 5$, 6 , 7 , 8 - テトラヒドロナフタレン-2 - イル エステル

ピバリン酸 (R) $-6-[2-(x++)2\pi)$ ルボニルメチルアミノ) -4-メトキシフェニル] -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル150 m g 及び4-ベンジルオキシカルボニルメチル安息香酸 138 m g から、上記製造例 154 の合成法に準じて、ピバリン酸 (R) $-6-\{2-[(4-$ ベンジルオキシカルボニルメチルベンゾイル) エトキシカルボニルメチルアミノ] -4-メトキシフェニル $\}-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル200 m g を得た。これを、メタノール5 m 1 に溶解し、10%パラジウムー炭素40 m g の存在下、常温常圧にて2 時間接触還元に付した。セライトで濾過後減圧下濃縮し標題化合物を170 m g 得た。

 1 H-NMR (400MHz, DMS0-d₆); δ (ppm) 1.14 (t, 1.5H), 1.21 (t, 1.5H), 1.29 (s, 9H), 1.50-1.88 (m, 2H), 2.41-3.07 (m, 5H), 3.52 (s, 1H), 3.56 (s, 1H), 3.71 (s, 1.5H), 3.74 (s, 1.5H), 4.04-4.20 (m, 2H), 4.32 (d, 0.5H), 4.33 (d, 0.5H), 4.55 (d, 0.5H), 4.57 (d, 0.5H), 6.74-6.81 (m, 2H), 6.86-6.89 (m, 2H), 6.95-7.40 (m, 2H), 7.09-7.23 (m, 4H).

実施例835

5

10

15

テトラヒドロナフタレンー2ーオール

ピバリン酸 (R) $-6-\{2-[(4-カルボキシメチルベンゾイル) エトキシカルボニルメチルアミノ] <math>-4-$ メトキシフェニル $\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル $3.6\,$ mgと、メチルアミン塩酸塩 $1.4\,$ mgから、上記実施例 $8.0\,$ 6の合成法に準じて合成し、標題化合物を $1.1\,$ mg得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 1.59-1.80 (m, 2H), 2.45 (s, 3H), 2.60-2.89 (m, 8H), 3.10-3.14 (m, 2H), 3.51-3.56 (m, 3H), 3.78 (s, 3H), 3.99 (s, 2H), 6.56-6.60 (m, 2H), 6.71-6.78 (m, 2H), 6.85 (d, 1H), 7.04-7.09 (m, 4H), 7.13 (d, 1H).

ESI-Mass; 461 [M+H]

実施例836

5

10

ピバリン酸 $(R) - 6 - \{2 - [(4 - \pi) \pi^2 + \pi \pi^2 + \pi^2 +$

5 ¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 1.12 (t, 3H), 1.55-1.85 (m, 4H), 2.59-2.92 (m, 8H), 3.11-3.14 (m, 2H), 3.52-3.55 (m, 3H), 3.78 (s, 3H), 3.99 (s, 2H), 6.56-6.60 (m, 2H), 6.71-6.77 (m, 2H), 6.85 (d, 1H), 7.05-7.07 (m, 4H), 7.13 (d, 1H).

ESI-Mass; 475 [M+H]

10

実施例837

15

20 ¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 1.11 (d, 6H), 1.60-1.79 (m, 3H), 2.55-2.92 (m, 9H), 3.11-3.19 (m, 2H), 3.51-3.60 (m, 3H), 3.68-3.71 (m, 1H), 3.78 (s, 3H), 3.99 (s, 2H), 6.57-6.61 (m, 2H), 6.71-6.77 (m, 2H),

PCT/JP2003/016808

6.84 (d, 1H), 7.05-7.08 (m, 4H), 7.13 (d, 1H).

ESI-Mass; 489 [M+H]

実施例838

5 (R) -6-{2-{(2-ヒドロキシエチル) - {4-[2-(2-メトキシエチルアミノ) エチル] ベンジル} アミノ} -4-メトキシフェニル} ー
 5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ピバリン酸 $(R) - 6 - \{2 - [(4 - カルボキシメチルベンゾイル) エ$ 10 トキシカルボニルメチルアミノ] - 4 -メトキシフェニル $\} - 5$, 6, 7, 8 -テトラヒドロナフタレン- 2 -イル エステル 3 6 mg から、上記実施 例 $8 \ 0 \ 6 \$ の合成法に準じて合成し、標題化合物を $1 \ 0$ mg 得た。

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 1.67-1.80 (m, 3H), 2.55-2.90 (m, 11H), 3.12-3.20 (m, 2H), 3.33 (s, 3H), 3.50-3.61 (m, 5H), 3.68-3.71 (m, 1H), 3.78 (s, 3H), 3.99 (s, 2H), 6.56-6.62 (m, 2H), 6.71-6.77 (m, 2H), 6.85

(d, 1H), 7.04-7.11 (m, 4H), 7.13 (d, 1H).

ESI-Mass; 505 [M+H]

実施例839

15

ピバリン酸 (R) $-6-\{2-[(4-カルボキシメチルベンジル) エチルアミノ] -4-メトキシフェニル <math>-5$, 6, 7, $8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル <math>31 \,\mathrm{mg}\,$ と、アンモニアークロロホルム飽和溶液 0. $1 \,\mathrm{m}\, 1$ から、上記実施例 806 の合成法に準じて合成し、標題化合物を $0.7 \,\mathrm{mg}\,$ 得た。

ESI-Mass; 431 [M+H]

実施例840

5

ピバリン酸 $(R) - 6 - \{2 - [(4 - カルボキシメチルベンジル) エチ 15 ルアミノ] - 4 - メトキシフェニル<math>\} - 5$, 6, 7, 8 - テトラヒドロナフタレン-2 - イル エステル<math>31 mgと、プロピルアミン5.5 mgから、上記実施例806の合成法に準じて合成し、標題化合物を4.6 mg得た。

ESI-Mass; 473 [M++H]

941

実施例841

(R) $-6-{2-{[4-(2-ブチルアミノエチル) ベンジル] エチルア ミノ} -4-メトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレ ンー2-オール$

ピバリン酸 (R) $-6-\{2-[(4-カルボキシメチルベンジル)$ エチルアミノ] $-4-メトキシフェニル\}$ -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル31mgと、ブチルアミン6.8mgから、上記実施例806の合成法に準じて合成し、標題化合物を4.6mg得た。

ESI-Mass; 487 [M+H]

実施例842

10

(R) -6-{2-{エチルー [4-(2-イソプロピルアミノエチル) べ
 15 ンジル] アミノ} -4-メトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ピバリン酸 (R) $-6-\{2-[(4-カルボキシメチルベンジル) エチ$

942

ESI-Mass; 473 [M+H]

5

実施例843

 $(R) - 6 - \{2 - \{[4 - (2 - t e r t - ブチルアミノエチル) ベンジル]$ エチルアミノ $\} - 4 -$ $\}$ トキシフェニル $\} - 5$ $\}$ $\}$ $\}$ 6 $\}$ 7 $\}$ 8 - テトラヒドロナフタレン $\}$ 2 - オール

10

15

ピバリン酸 $(R) - 6 - \{2 - [(4-カルボキシメチルベンジル) エチルアミノ] - 4 - メトキシフェニル \} - 5, 6, 7, 8 - テトラヒドロナフタレン <math>- 2 - 4$ ル エステル 3 1 m gと、t e r t - ブチルアミン <math>6.8 mgから、上記実施例 8 0 6の合成法に準じて合成し、標題化合物を 4.6 mg 得た。

ESI-Mass; 487 [M++H]

実施例844

 $(R) - 6 - \{2 - \{[4 - (2 - シクロヘキシルアミノエチル) ベンジル]$ 20 エチルアミノ $\} - 4 -$ メトキシフェニル $\} - 5$, 6, 7, 8 -テトラヒドロナフタレン- 2 -オール

ピバリン酸 (R) $-6-\{2-[(4-カルボキシメチルベンジル) エチルアミノ] -4-メトキシフェニル <math>-5$, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル31 mg と、シクロヘキシルアミン9.3 mgから、上記実施例806の合成法に準じて合成し、標題化合物を4.6 mg得た。 ESI-Mass; 513 [M+H]

製造例218

5

ピバリン酸 (R) $-6-\{2-\{[4-(2-tert-ブトキシカルボ$

ニルアミノー2ーメチルプロポキシ)ベンゾイル] エトキシカルボニルメチルアミノ} ー4ーメトキシフェニル} ー5, 6, 7, 8ーテトラヒドロナフタレンー2ーイル エステル9.3 mgのテトラヒドロフラン0.5 m1溶液に水素化ホウ素リチウム0.85 mgを加え室温で2時間撹拌した。メタノール10滴を加え30分間撹拌後、5 N水酸化ナトリウム水溶液を3滴加えクロロホルムで抽出した。減圧下濃縮後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル系)で精製し、標題化合物を4.6 mg 得た。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃); δ (ppm) 1.40 (s, 6H), 1.42 (s, 6H), 1.62-1.81 10 (m, 2H), 2.08 (brs, 1H), 2.50-2.61 (m, 2H), 2.75-2.86 (m, 2H), 3.10-3.19 (m, 2H), 3.45-3.60 (m, 3H), 3.78 (s, 3H), 3.87 (s, 2H), 3.96 (s, 2H), 4.74 (brs, 1H), 4.95 (brs, 1H), 6.57-6.62 (m, 2H), 6.72-6.76 (m, 4H), 6.84 (d, 1H), 6.97-7.01 (m, 2H), 7.13 (d, 1H).

15 実施例845

5

 $(R) - 6 - \{2 - \{[4 - (2 - r = 1 - 2 - x + r)] - (2 - r + r) r = r\} - (2 - r) r + r) r = r$ (2 - r) r + r (2 - r) r + r

20 tertーブチル (R) - {2-{4-{(2-ヒドロキシエチル)-[2 - (6-ヒドロキシー1、2、3、4ーテトラヒドロナフタレン-2-イル) -5-メトキシフェニル] カルバモイル} フェノキシ} -1、1-ジメチル

945

エチル $}$ カルバメート $4.6 \, \mathrm{mg}$ から、上記実施例 $215 \, \mathrm{o}$ 合成法に準じて、標題化合物を $3.2 \, \mathrm{mg}$ 得た。

 1 H-NMR (400MHz, CDC1₃); δ (ppm) 1.25 (s, 6H), 1.65-1.87 (m, 2H), 2.46-2.71 (m, 2H), 2.76-2.86 (m, 2H), 3.10-3.19 (m, 2H), 3.43-3.59 (m, 3H), 3.65 (s, 2H), 3.79 (s, 3H), 3.96 (s, 2H), 6.56-6.60 (m, 2H), 6.72-6.76 (m, 4H), 6.83 (d, 1H), 7.01-7.05 (m, 2H), 7.15 (d, 1H).

10

5

(薬理試験例)

ESI-Mass; 491 [M+H]

試験例1「インビトロエストロゲンレセプター結合アッセイ]

インビトロエストロゲンレセプター結合アッセイを使用して、本発明にか かる化合物のエストロゲンレセプター結合親和性を測定した。かかる結合親 和性とは、本発明にかかる化合物が牛子宮由来のエストロゲンレセプターから [³H] -エストラジオールを駆逐する能力を測定するものである。このアッセイで使用した材料は次のものである: (1) アッセイ緩衝液は、1 mM ジ チオスレイトール(DTT)、1 mM EDTA、10% Glycerol を含有する 20 mM Tris/HC1 (pH 7.5)を; (2) 放射性リガンドはアマシャム ライフサイエンス (Amersham LIFE SCIENCE) から購入した [³H] -エストラジオールを; (3) コールドリガンドはシグマ (Sigma) から購入したジエチルスチルベストロールを; (4) 牛子宮由来エストロゲンレセプターを使用した。

試験される化合物は10%DMSO溶液として調製した。 $[^3H]$ -エストラ ジオールは、終濃度が1nMになるようにアッセイ緩衝液に溶解した。牛子宮 由来エストロゲンレセプターは、総タンパク質量として $10\sim20~\mu$ gが各アッ

セイウェル中に存在するようにアッセイ緩衝液で希釈した。微量滴定プレー トを使用して、各アッセイウェル中に $10 \mu 1$ のコールドジエチルスチルベス トロール (非特異的結合) 又は化合物溶液、10μ1 の [³H] -エストラジオ ール及び80μ1の牛子宮由来エストロゲンレセプター溶液を添加した。各プ レートは総結合、非特異的結合及び種々の濃度の化合物を含有している。プ 5 レートは室温で1時間インキュベートした。次いで、結合反応は、アッセイ 緩衝液中 2%チャコールデキストラン $100 \, \mu \, 1$ を添加して混合、室温で $10 \, 分間$ インキュベートすることによって終了した。これらの混合物は遠心し、その 上清は液体シンチレーションカウンターを使用して放射能を評価した。特異 的結合は、非特異的結合 dpm (牛子宮由来エストロゲンレセプター、放射性 10 リガンド及び過剰のコールドリガンドを含有する反応混合物を遠心分離した 上清に残存するカウント)を総結合 dpm (牛子宮由来エストロゲンレセプタ 一、放射性リガンドだけを含有する反応混合物を遠心分離した上清に残存す るカウント)から差し引いて計算した。化合物の有効能力はKi値によって 評価した。Ki値は以下の計算式 $Ki = IC_{50}/(1+(C/Kd))$ に従って求 15 めた。ここで、 I C_{50} 値(総特異的 [3 H] -エストラジオールの結合を 50% 阻害するに必要な化合物濃度)とは種々の濃度の化合物存在下における特異 的結合を測定し、総特異的結合に対する結合パーセントを計算し縦軸に、化 合物濃度(対数目盛り)を横軸にプロットして求めた値であり、Cは反応混 合物中の[³H]-エストラジオール濃度、Kdは[³H]-エストラジオール 20の解離定数である。 Kd は Scatchard 解析により求めた。すなわち、種々の 濃度の[³H]-エストラジオールを用い測定した総特異的結合[³H]-エス トラジオール濃度を横軸に、総特異的結合 [³H] -エストラジオール濃度を リセプターと結合していない [3H] -エストラジオール濃度で除した値を縦 軸にプロットし、得られた直線の傾きの逆数のマイナス値をKdとした。 25

[結果]

947

比較例として、公知の選択的エストロゲン受容体モジュレーターであるタ モキシフェンを使用した。本発明にかかる化合物について、エストロゲンレ セプター結合親和性の結果を以下に示す (表 1)。

表1

27 1			•
実施例番号	エストロゲンレセプ ター結合親和性 : K i (n M)	実施例番	エストロゲンレセプター結合親和 性 : K i (n M)
8	0. 64	298	13
15	60	305	8. 6
21	47	311	5. 1
44	21	319	1.6
45	8. 4	322	3. 1
48	13	327	42
54	32	329	94
55	84	338	22
113	1. 6	343	31
130	8. 2	349	16
177	18	357	8. 2
179	9	379	1. 1
183	18	367	1.8
188 (R)	1. 2	373	5
190 (R)	1	618	2. 9
228	2. 3	741	0. 2
255	1. 4	774	10
259	2.8	776	6. 3

948

293	32	791	9. 8
295	17	比較例	140

試験例2 [MCF-7增殖分析]

試験例2は、化合物の生殖系における細胞のエストロゲンアゴニストおよ びアンタゴニスト活性を決定するものである。アゴニスト活性が高くなるほ ど生殖系において好ましくないことを示すものである。一方アンタゴニスト 5 活性は、化合物がホルモン依存性の癌、特に乳癌の処置に対して効果がある ということを示す。本試験は以下の手順により行った。MCF-7胸腺癌細 胞を、10% (体積/体積) ウシ胎児血清 (FBS)、Lーグルタミン (2m M)、ピルビン酸ナトリウム (1 mM)、非必須アミノ酸(0.1 mM)及び 抗生物質-抗真菌剤(培地の1/50量、ギブコ)を添加したMEM(最小 10 必須培地、フェノールレッドーフリー、ギブコ)(保存培地)中で保存した。 分析の5日前、MCF-7細胞を、10%FBSの代わりに、10%のチャ コールでストリップしたウシ胎児血清(charcoal-FBS)を添加 した保存培地(分析培地)と交換し、細胞中に蓄えられているステロイドを 放出させた。分析培地に交換して24時間後、MCF-7細胞を細胞分離培 15 地(トリプシン一EDTA溶液、ギブコ)を用いて保存フラスコから取り出 した。細胞を分析培地で1回洗浄し、分析培地を用いて50,000細胞/m 1 の培地溶液を調整した。96ウェル平底マイクロカルチャーに調整した培 地溶液を1ウェルあたり100μ1(細胞数5,000)ずつ加え、5%CO2 のインキュベーター中、37℃で24時間培養して、細胞を移植後に付着さ 20 せ平衡させた。分析培地を用いて薬物又は希釈剤対照としてのジメチルスル フォキシド(DMSO)の連続希釈をし、マイクロカルチャーに薬物/DM SO溶液をそれぞれのウェルに $10\mu1$ ずつ添加した後、 $10\mu1$ の分析培地、 もしくは $10\mu1$ の $120pM17\beta$ ーエストラジオール分析培地溶液を加

えて、各ウェルの最終の体積を $120\mu1$ にした。5%CO2のインキュベーター中、37%でさらに72時間培養した。培養後、MTT法にて細胞増殖を検査した。マイクロカルチャーに8mg/m1のMTT溶液 (MTTをリン酸食塩水バッファーで溶解)を $10\mu1$ /ウェル加えて5%CO2のインキュベーター中、37%で30分間培養した。その後、細胞によってMTTが還元されて生じたホルマザン結晶を、マイクロカルチャーに溶解バッファー(400g/m1のSDS水溶液50%/ジメチルフォルムアミド50%)を $100\mu1$ /ウェル加え、遮光下で4時間以上放置して溶解させた。マイクロカルチャーの各ウェルについて溶解したホルマザン結晶による吸光度(590mm)を測定した。

本発明にかかる化合物を上記の試験において評価した結果を以下に示す (表 2)。比較例としては、試験例 1 と同様、公知の選択的エストロゲン受容 体モジュレーターであるタモキシフェンを使用した。アゴニスト活性は希釈 剤対照の増殖率を 100とし、 17β -エストラジオール1n Mの増殖率を 200として、試験化合物 100n Mの増殖率を換算した値である。アンタゴニスト活性は 17β -エストラジオール 10p Mと試験化合物を共存させて培養した時の 50%増殖阻害に必要な試験化合物濃度(IC_{50})を測定した値である。

表 2

10

,	増殖率(試験化合物100n	アンタゴニスト活性: IC50 (nM)
190	124	7. 95
228	101	2. 62
255	106	1. 4

950

259	103	4. 12
618	96	2. 9
741	98	2. 06
比較例	133	86. 1

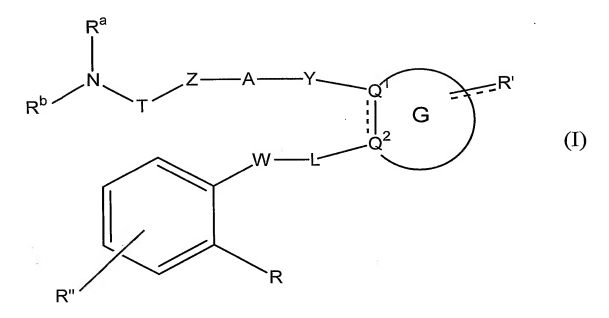
産業上の利用可能性

以上の結果より、本発明にかかる化合物はエストロゲンレセプターに対し高い親和性を有し、かつ、生殖系の細胞においては好ましくない作用を示さないことが確認された。さらに、本発明にかかる化合物はホルモン依存性の癌の治療に対して有効であることが確認された。従って、本発明は、強力な選択的エストロゲン受容体モジュレーター活性を有する新規の化合物を提供し、本発明にかかる化合物はエストロゲンに起因する疾患の予防および治療薬として、極めて有用である。

951

請求の範囲

1. 下記の式(I)



5 [式中、Tは、単結合、置換基を有していてもよいC1-C4アルキレン基、 置換基を有していてもよいC2-C4アルケニレン基、または置換基を有し ていてもよいC2-C4アルキニレン基を示し;

(I-1)

式(I-1)は、単結合または二重結合を示し;

10 Aは、単結合、置換基を有していてもよい二価の $5\sim14$ 員へテロ環式基、置換基を有していてもよい $5\sim14$ 員へテロアリーレン基、置換基を有していてもよい二価のC3-C14炭素環式基、または置換基を有していてもよいC6-C14アリーレン基を示し;

O) -、-NR°-、-NR°-C(=O)-、-C(=O)-NR°-、-NR°-C(=O)O-、-OC(=O)-NR°-(R°は、水素原子、置換基を有していてもよいC1-C6アルキル基、置換基を有していてもよい C2-C6アルケニル基、置換基を有していてもよい C2-C7アシル基、

5 置換基を有していてもよいC6-C14アリール基、置換基を有していてもよいC3-C8シよい $5\sim14$ 員へテロアリール基、置換基を有していてもよいC3-C8シクロアルキル基、もしくは置換基を有していてもよい $5\sim14$ 員へテロ環式基を示すか、またはAが単結合以外である場合、R $^{\circ}$ は、Aと一緒になってヘテロ原子を $1\sim2$ 個含む $5\sim8$ 員環を形成してもよい。R $^{\mathrm{f}}$ およびR $^{\mathrm{g}}$ はそ

れぞれ独立して、水素原子、水酸基、ハロゲン原子、ホルミル基、シアノ基、カルボキシル基、置換基を有していてもよいC1-C6アルキル基、置換基を有していてもよいC1-C6アルキル基、置換基を有していてもよいC1-C6アルコキシ基、置換基を有していてもよいアミノ基、置換基を有していてもよいC1-C6アルキルチオ基、置換基を有していてもよいC3-C8シクロアルキルオキシ基、置換基を有していてもよいC3-C8シクロアルキルオキシ基、置換基を有していてもよいC3-C8シクロアルキルチオ基、

いてもよい $5\sim14$ 員へテロアリール基を示し、gは $0\sim2$ の整数を示す。)を示し、lおよびkはそれぞれ独立して $0\sim6$ の整数を示すが、lとkとの和は $0\sim6$ の整数である。eを示し;

20

25

置換基を有していてもよいC6-C14アリール基、または置換基を有して

素原子、置換基を有していてもよいC1-C6アルキル基、置換基を有して いてもよいC2-C6アルケニル基、置換基を有していてもよいC2-C7 アシル基、置換基を有していてもよいC6-C14アリール基、置換基を有 していてもよい5~14員ヘテロアリール基、置換基を有していてもよいC 3-C8シクロアルキル基、もしくは置換基を有していてもよい5~14員 5 ヘテロ環式基を示す。 $R^{f'}$ および $R^{g'}$ はそれぞれ独立して、水素原子、水酸 基、ハロゲン原子、ホルミル基、シアノ基、カルボキシル基、置換基を有し ていてもよいC1-C6アルキル基、置換基を有していてもよいC2-C6 アルケニル基、置換基を有していてもよいC1-C6アルコキシ基、置換基 を有していてもよいアミノ基、置換基を有していてもよいС1-С6アルキ 10 ルチオ基、置換基を有していてもよいC3-C8シクロアルキル基、置換基 を有していてもよいC3-C8シクロアルキルオキシ基、置換基を有してい てもよいC3-C8シクロアルキルチオ基、置換基を有していてもよいC6 -C14アリール基、または置換基を有していてもよい5~14員ヘテロア リール基を示すか、またはRf'とRg'とはともに一緒になって、Rf'およ 15 びRg'が結合している炭素原子と5~6員のスピロ環を形成してもよく、g' は $0\sim2$ の整数を示す。)を示し、1'およびk'はそれぞれ独立して $0\sim6$ の整数を示すが、1'とk'との和は0~6の整数である}を示し;

環Gは、ヘテロ原子を有していてもよい5~6員環と縮合していてもよい、フェニレン基、二価のC5-C6炭素環式基、5~6員ヘテロアリーレン基、または二価の5~6員ヘテロ環式基を、Q1およびQ2とともに示し、Q1およびQ2とともに示し、Q1およびQ2はそれぞれ独立して、炭素原子または窒素原子を示し;

20

25

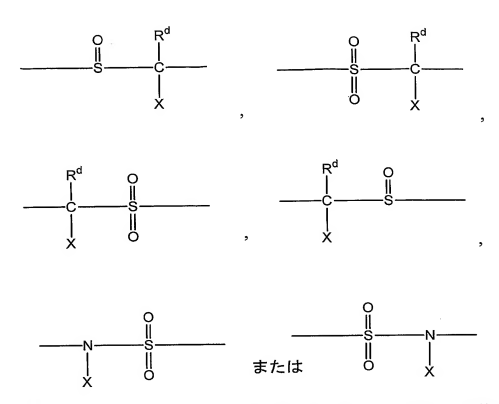
R*およびR*は、同一または相異なって水素原子、置換基を有していてもよいC1-C6アルキル基、置換基を有していてもよいC2-C6アルケニル基、置換基を有していてもよいC2-C6アルキニル基、置換基を有していてもよいC3-C8シクロアルキル基、置換基を有していてもよいC6-

で14アリール基、置換基を有していてもよい5-14員へテロ環式基、置換基を有していてもよい5~14員へテロアリール基、置換基を有していてもよい5~14員へテロアリールアルキル基、置換基を有していてもよい5~14員へテロアリールアルキル基、置換基を有していてもよいC1-C6アルコキシ基、もしくは置換基を有していてもよいC2-C7アシル基を示すか、またはR*およびRbが互いに結合する場合には、R*およびRbに隣接している窒素原子とともに置換基を有してもよい4~10員の単環、二環、もしくはスピロ環を形成してもよく、R*および/またはRbがTと結合する場合には、R*およびRbが結合している窒素原子とともに置換基を有していてもよい5~10員の単環もしくは二環を形成してもよく、あるいはT、Z、AおよびYがいずれも単結合の場合は、R*またはRbが、環Gを構成する原子と結合して縮合環を形成してもよく;

5

10

955

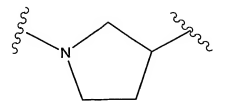


5

10

を有する基(R d およびR d はそれぞれ前記R f およびR d と同義であり、Xは水素原子、水酸基、ハロゲン原子、ホルミル基、シアノ基、カルボキシル基、置換基を有していてもよいC1-C6アルキル基、置換基を有していてもよいC2-C6アルケニル基、置換基を有していてもよいC1-C6アルコキシ基、置換基を有していてもよいアミノ基、置換基を有していてもよいC1-C6アルキルチオ基、置換基を有していてもよいC3-C8シクロアルキル基、置換基を有していてもよいC3-C8シクロアルキル基、置換基を有していてもよいC3-C8シクロアルキルオキシ基、置換基を有していてもよいC3-C8シクロアルキルチオ基、置換基を有していてもよいC3-C8シクロアルキルチオ基、置換基を有していてもよいC3-C8シクロアルキルチオ基、置換基を有していてもよいC3-C8シクロアルキルチオ基、置換基を有していてもよいC3-C8シクロアルキルチオ基、置換基を有していてもよいC3-C8シクロアルキルチオ基、置換基を有していてもよいC3-C8シクロアルキルチオ基、置換基を有していてもよいC3-C14買へテロアリール基を示し、f は前記gと同義であり、gは0~4の整数を示す。)で表される群のいずれかの基、または下式

956



を有する基を示し;

R'は、1~4個のそれぞれ独立した水素原子、酸素原子、硫黄原子、水 酸基(さらに保護基で保護されていてもよい。)、ハロゲン原子、ホルミル基、 シアノ基、カルボキシル基、カルバモイル基、置換基を有していてもよいC 5 1-C6アルキル基、置換基を有していてもよいC2-C6アルケニル基、 置換基を有していてもよいC1-C6アルコキシ基、置換基を有していても よいアミノ基、置換基を有していてもよいС1-С6アルキルチオ基、置換 基を有していてもよいC3-C8シクロアルキル基、置換基を有していても よいC3-C8シクロアルキルオキシ基、置換基を有していてもよいC2-10 C7アルキルカルボニルオキシ基、置換基を有していてもよいC2-C7ア シル基、置換基を有していてもよいC3-C8シクロアルキルチオ基、置換 基を有していてもよいC6-C14アリール基、もしくは置換基を有してい てもよい5~14員ヘテロアリール基を示すか、またはR'が2~4個の場 合にはR'が互いに結合して置換基を有していてもよい5~8員環を形成し 15 てもよく、またはWがー (CR^dR^e) $_f$ ーCHXー、-CHXー (CR^dR^e) $_{f}$ - $_{\downarrow}$ - $_{C}$ R $_{d}$ = $_{C}$ X - $_{\downarrow}$ - $_{C}$ X = $_{C}$ R $_{d}$ - $_{\downarrow}$ - $_{\downarrow}$ - $_{N}$ X - $_{\downarrow}$ - $NX - (CR^{d}R^{e})_{f} - (-NR^{d} - CHX - (-CHX - NR^{d} - (-N CX - CX = N - CC = O - CR_{q}X - CCR_{q}X - CC = O$ -, -C (=0) -NX-, -NX-C (=0) -, -S-CR d X-, -20 $CR^{d}X-S-$, -S-NX-, -NX-S-, -O-NX-, -NX-O-、 $-O-CR^dX-$ 、 $-CR^dX-O-$ 、もしくは $-CR^dX-$ のいずれか の基を示す場合には、R'はXと一緒になってヘテロ原子を1~2個含んで

いてもよい、置換基を有してもよい5~8員環を形成してもよく;

5

10

15

20

25

R''は、1~4個の、それぞれ独立した、水素原子、水酸基(さらに保護基で保護されていてもよい。)、ハロゲン原子、ホルミル基、シアノ基、カルボキシル基、カルバモイル基、置換基を有していてもよいC1ーC6アルキル基、置換基を有していてもよいC2ーC6アルケニル基、置換基を有していてもよいアミノ基、置換基を有していてもよいC1ーC6アルコキシ基、置換基を有していてもよいアミノ基、置換基を有していてもよいC2ーC7アシル基、置換基を有していてもよいC3ーC8シクロアルキルチオ基、置換基を有していてもよいC3ーC8シクロアルキルオキシ基、置換基を有していてもよいC3ーC8シクロアルキルオキシ基、置換基を有していてもよいC3ーC8シクロアルキルオキシ基、置換基を有していてもよいC3ーC8シクロアルキルカルボニルオキシ基、置換基を有していてもよいC3ーC8シクロアルキルチオ基、置換基を有していてもよいC3ーC8シクロアルキルチオ基、置換基を有していてもよいC3ーC8シクロアルキルチオ基、置換基を有していてもよいC6ーC14アリール基、もしくは置換基を有していてもよい5~14員へテロアリール基を示すか、またはR''が2~4個の場合にはR''が互いに結合して置換基を有していてもよい5~8員環を形成してもよく;Rは、水素原子、水酸基、ハロゲン原子、ホルミル基、シアノ基、カルボキシル基、カルバモイル基、置換基を有していてもよいC1ーC6アルキル

Rは、水素原子、水酸基、ハロゲン原子、ボルミル基、シアノ基、ガルボキシル基、カルバモイル基、置換基を有していてもよいC1-C6アルキル基、置換基を有していてもよいC1-C6アルキルをもよいC1-C6アルコキシ基、置換基を有していてもよいアミノ基、置換基を有していてもよいC2-C7アシル基、置換基を有していてもよいC1-C6アルキオ基、置換基を有していてもよいC3-C8シクロアルキル基、置換基を有していてもよいC3-C8シクロアルキル基、置換基を有していてもよいC3-C8シクロアルキルオキシ基、置換基を有していてもよいC2-C7アルキルカルボニルオキシ基、置換基を有していてもよいC3-C8シクロアルキルチオ基、置換基を有していてもよいC3-C8シクロアルキルチオ基、置換基を有していてもよいC3-C8シクロアルキルチオ基、置換基を有していてもよいC6-C14アリール基、もしくは置換基を有していてもよい5~14員へテロアリール基を示すか、または、Wが-(CR^dR^e)_f-CHX-、-CHX-(CR^dR^e)_f-、-、-CR^d=CX-、-CX=CR^d-、-(C

958

 R^dR^e) $_f$ -NX-、-NX-(CR^dR^e) $_f$ - 、 $-NR^d-CHX-$ 、-C $HX-NR^d-$ 、-N=CX-、-CX=N-、-C(=O) $-CR^dX-$ 、 $-CR^dX-C$ (=O) - 、-C (=O) -NX- 、-NX-C (=O) - 、 $-S-CR^dX-$ 、 $-CR^dX-S-$ 、-S-NX- 、-NX-S- 、-O-CNX- 、-NX-O- 、 $-O-CR^dX-$ 、 $-CR^dX-$ 、 $-CR^dX -CR^dX -CR^dX-$ -CR

Lは、単結合、置換基を有していてもよいC1-C4アルキレン基、置換基を有していてもよいC2-C4アルケニレン基、または置換基を有していてもよいC2-C4アルキニレン基を示す。]

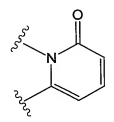
で表される化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。

2. 環Gが、フェニレン基、ピリジレン基、ピペリジレン基、チエニレン基、 シクロヘキシレン基、または下式

15

10

5



を有する基である第1項に記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。

20 3. 環Gが、下式

959

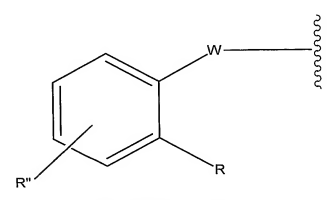
を有する基である第1項に記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。

5

4. 環Gが、下式

10 である第1項に記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。

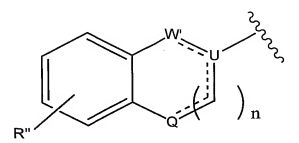
5. 一般式 (I) における下式



で表される部分構造が、下式

WO 2004/058682 PCT/JP2003/016808

960



{式中、W'は、 $-(CR^dR^e)_f$ ー、 $-CR^d$ =、-C(=O)ー、 $-NR^d$ ー、-N=、-Sー、または-Oー(R^d および R^e は、第1項における定義と同義であり、fは、1または2を示す。)を示し、Uは、 $>CR^d$ ー、>C=、または>Nー(R^d 'は前記 R^d と同義である。)を示し、Qは、 $-(CR^d$ " R^e ") $_f$ "ー、 $-CR^d$ " =、-C(=O)ー、 $-NR^d$ "ー、-N=、-Sー、または-Oー(R^d "および R^e "は、前記 R^d および R^e と同義であり、f"は、前記 fと同義である。)を示し、nは、O~2の整数を示し、R"は、第1項における定義と同義である。}

で表される部分構造である第1項ないし4項のうち何れか一項に記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。

6. 下式

5

10

15

で表される部分構造が、下記のA群から選択される1の部分構造である第1 項ないし5項のうち何れか一項に記載の化合物もしくはその塩またはそれら WO 2004/058682 PCT/JP2003/016808

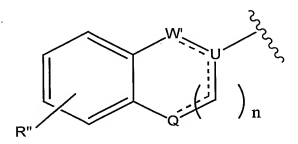
961

の水和物。

A群:

5 (上記の群におけるR'' は、第1項における定義と同義である。)

7. 下式



10

で表される部分構造が、

(上記の群におけるR'' は、第1項における定義と同義である。)

5 からなる群から選択される1の部分構造である第1項ないし5項のうち何れ か一項に記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。

8. 下式

10

で表される部分構造が、

WO 2004/058682

(上記の群におけるR'') は、第1項における定義と同義である。) からなる群から選択される1の部分構造である第1項ないし5項のうち何れ か一項に記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。

5

9. 一般式 (I) における部分構造-W-L-が、単結合、 $-CR^dX-(CH_2)_q-(R^d,X$ 、および q は、第1項における定義と同義である。)、-C=C-、または-CH=CH-である第1項ないし4項のうち何れか一項に記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。

10

- 10. 一般式 (I) における部分構造-W-L-が、単結合、 $-CH_2CH_2$ -、または-CH=CH-である第1 項ないし4 項のうち何れか-項に記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。
- 15 11. Aが、単結合、置換基を有していてもよい二価の5~6員へテロ環式 基、置換基を有していてもよい5~6員へテロアリーレン基、置換基を有し ていてもよい二価の5~6員炭素環式基、または置換基を有していてもよい フェニレン基である第1項ないし10項のうち何れか一項に記載の化合物も しくはその塩またはそれらの水和物。

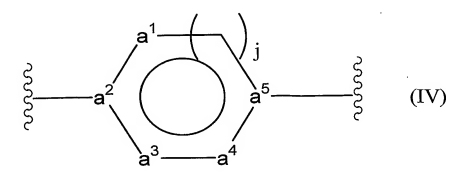
20

12. Aが、置換基を有していてもよい5~6員へテロアリーレン基または 置換基を有していてもよいフェニレン基であって、該5~6員へテロアリー レン基または該フェニレン基を構成する環が、下式(IV)

WO 2004/058682

964

PCT/JP2003/016808



(式中、jは0または1を示し、 a^1 、 a^3 、および a^4 はそれぞれ独立して-CH=、-N=、-NH-、-S-、または-O-を示し、 a^2 および a^5 は>C=を示す。)

5 で表される環である第1項ないし10項のうち何れか一項に記載の化合物も しくはその塩またはそれらの水和物。

13. Aが、置換基を有していてもよいフェニレン基である第1項ないし1 0項のうち何れか一項に記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。

10

15

 $14. \ Y$ が、 $-(CH_2)_1-V-(CH_2)_k-\{1$ およびkは $0\sim2$ の整数を示すが、1とkとの和は $0\sim2$ の整数であり、Vは、単結合、 $-(CR^fR^g)_g-$ 、-O-、-C(=O)-、 $-NR^c-$ 、または $-C(=O)-NR^c-$ (R^c およびgは、第1項における定義と同義である。)を示す。}である第1項ないし13項のうち何れか一項に記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。

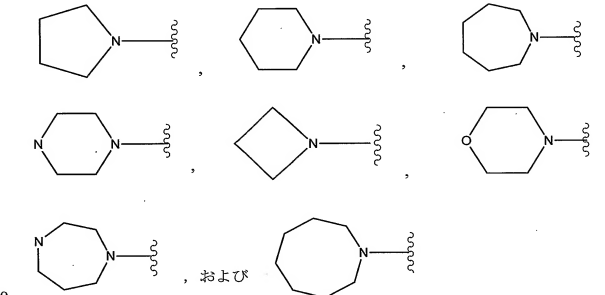
15. 一般式(I)における部分構造-T-Z-が、単結合または-T-V' - {Tは、単結合またはC1-C4アルキレン基を示し、V'は、単結合、
 20 - (CRf'Rf')_g, -CH₂-O-、-O-、-C(=O)-CH₂-O-、
 または-NR°'-(Rf'、Rf'、Rf'、Rr'、およびg'は第1項における定義と

同義である。)を示す。}である第1項ないし14項のうち何れか一項に記載 の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。

17. R*およびRbが、R*およびRbに隣接している窒素原子とともに、置換基を有してもよい4~10員の単環、二環、またはスピロ環を形成している第1項ないし15項のうち何れか一項に記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。

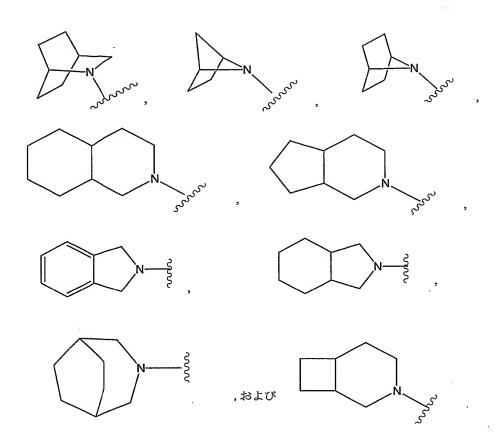
5

18. R*およびRbが、R*およびRbに隣接している窒素原子とともに、下記の群から選ばれる1の部分構造を形成している第1項ないし15項のうち何れか一項に記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。

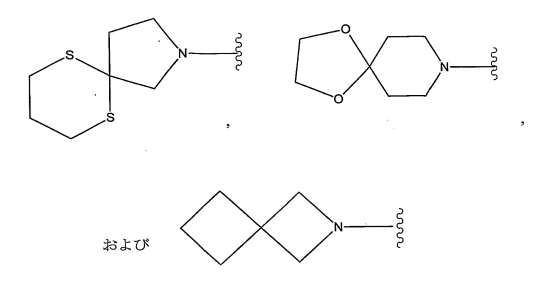


10

19. R*およびRbが、R*およびRbに隣接している窒素原子とともに、下 記の群から選ばれる1の部分構造を形成している第1項ないし15項のうち 15 何れか一項に記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。



20. R*およびRbが、R*およびRbに隣接している窒素原子とともに、下 記の群から選ばれる1の部分構造を形成している第1項ないし15項のうち 何れか一項に記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。



21. R*および/またはRbがTと結合し、R*およびRbが結合している窒素原子とともに、置換基を有していてもよい5~10員の単環もしくは二環を形成している第1項ないし20項のうち何れか一項に記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。

22. R^bがTと結合し、R^aおよびR^bが結合している窒素原子とともに、 下記の群から選ばれる1の部分構造を形成している第1項ないし20項のう 10 ち何れか一項に記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。 WO 2004/058682 PCT/JP2003/016808

969

(上記の群におけるR *は、第1項における定義と同義である。)

23. T、Z、AおよびYがいずれも単結合であって、R*またはRbが、環 Gを構成する原子と結合して、置換基を有してもよく、環の一部が飽和であ っても不飽和であってもよく、1~2のヘテロ原子を有してもよい5~8員 環を形成している第1項ないし22項のうち何れか一項に記載の化合物もし くはその塩またはそれらの水和物。 24. R^bが、環Gを構成する原子と結合して、下記の群から選ばれる1の部分構造を形成している第1項ないし23項のうち何れか一項に記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。

5

および

(上記の群におけるRªおよびR'は、第1項における定義と同義である。)

25. Wが、単結合、 $-(CR^dR^e)_f-CHX-$ 、 $-CR^d=CX-$ 、-C10 $\equiv C-$ 、-N=CX-(R^d 、 R^e 、Xおよび f は第1項における定義と同義である。)、または下式

で表される基である第1項ないし23項のうち何れか一項に記載の化合物も

WO 2004/058682 PCT/JP2003/016808

971

しくはその塩またはそれらの水和物。

26. 第1項ないし25項のうち何れか一項に記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を含有する医薬。

5

15

20

- 27. 第1項ないし25項のうち何れか一項に記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を含有する医薬組成物。
- 28. 第1項ないし25項のうち何れか一項に記載の化合物もしくはその塩 またはそれらの水和物を含有する選択的エストロゲン受容体モジュレーター。
 - 29. 第1項ないし25項のうち何れか一項に記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を含有する、エストロゲン依存性の、精神症状、中枢神経疾患、骨粗鬆症、高コレステロール血症、高脂血症、動脈硬化症、乳癌、子宮内膜癌、子宮癌、卵巣癌、膣乾燥、または筋肉量減少の予防および/または治療剤。
 - 30. 第1項ないし25項のうち何れか一項に記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を含有する、エストロゲン依存性の、アルツハイマー病もしくは脳血管性痴呆症を含む痴呆症状を呈する中枢神経疾患の予防および/または治療剤。
- 31. 第1項ないし25項のうち何れか一項に記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を含有する、中枢神経系、骨組織および脂質代謝において、エストロゲン様作用を示し、および/または生殖器および乳腺において、エストロゲン拮抗作用を示すエストロゲン受容体モジュレーター。

32. エストロゲン依存性精神症状、中枢神経疾患、骨粗鬆症、高コレステロール血症、高脂血症、動脈硬化症、乳癌、子宮内膜癌、子宮癌、卵巣癌、膣乾燥、または筋肉量減少の予防および/または治療剤の製造のための、第1項ないし25項のうち何れか一項に記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物の使用。

5

33. 哺乳動物に第1項ないし25項のうち何れか一項に記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物の有効量を投与することを特徴とする該哺 10 乳動物におけるエストロゲン依存性の、精神症状、中枢神経疾患、骨粗鬆症、 高コレステロール血症、高脂血症、動脈硬化症、乳癌、子宮内膜癌、子宮癌、 卵巣癌、膣乾燥、または筋肉量減少の予防および/または治療方法。

International application No.
PCT/JP03/16808

	SIFICATION OF SUBJECT MATTER C1 ⁷ C07C215/74, 215/78, 217/14	4. 217/58. 217/80. C07C	217/84.
	217/94, 219/34, 229/34, 23	35/56, 271/16, 323/25,	·
According t	C07F7/10, C07D209/08, 209, to International Patent Classification (IPC) or to both no		, 223/16,
	OS SEARCHED	ational classification and if C	
Minimum d	locumentation searched (classification system followed	by classification symbols)	
Int.	.Cl ⁷ C07C215/74, 215/78, 217/14	4, 217/58, 217/80, C07C	217/84,
	217/94, 219/34, 229/34, 23 C07F7/10, C07D209/08, 209	35/56, 271/16, 323/25, /44	223/16.
	•	· · ·	• •
Documenta	tion searched other than minimum documentation to the	e extent that such documents are included	in the fields searched
	lata base consulted during the international search (nam	ne of data base and, where practicable, sea	rch terms used)
REGI	ISTRY(STN), CA(STN)		
C DOCI	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where ap		Relevant to claim No.
Х	WO 01/32631 A2 (Rutgers, the of New Jersey),	e State University	1-17
	10 May, 2001 (10.05.01),	•	
	& EP 1228045 A2 & JP	2003-513079 A	
х	BARRAJA, Paola et al., Indolo		1-17
	with antiproliferative, anti-	fungal, and anti-	
	bacterial activity, Bioorgani Chemistry, 1999, 7(8), 1591-1		÷
	- ' ' ' ' '		
Х	EP 406734 A2 (Hoechst-Rousse Inc.),	el Pharmaceuticals,	1-17
	09 January, 1991 (09.01.91),		
	& US 5166170 A & JP	3-44370 A	
	·		
			•
		<u> </u>	•
	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	
	l categories of cited documents: ent defining the general state of the art which is not	"T" later document published after the inte priority date and not in conflict with the	
conside	ered to be of particular relevance document but published on or after the international filing	understand the principle or theory under "X" document of particular relevance; the	erlying the invention
date	ent which may throw doubts on priority claim(s) or which is	considered novel or cannot be considered step when the document is taken alone	red to involve an inventive
cited to	establish the publication date of another citation or other	"Y" document of particular relevance; the o	claimed invention cannot be
special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other		considered to involve an inventive ster combined with one or more other such	documents, such
means combination being obvious to a person skilled in the art document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed combination being obvious to a person skilled in the art document member of the same patent family			
	actual completion of the international search	Date of mailing of the international search	
05 April, 2004 (05.04.04) 20 April, 2004 (20.04.04)			
Name and m	nailing address of the ISA/	Authorized officer	
Japanese Patent Office		Authorized officer	
Facsimile No.		Telephone No.	

International application No.

PCT/JP03/16808

Continuation of A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER (International Patent Classification (IPC))

Int.Cl7

277/66, C07D295/08, 295/12, 451/06, 213/64, C07D213/73, 207/04, A61K31/40, A61K31/136, 31/137, 31/138, 31/222, A61K31/404, 31/439, 31/4409, A61K31/4453, 31/454, 31/55, A61P3/06, 9/10, 15/00, 15/12, 19/10, A61P21/00, 25/00, 25/28, 35/00, A61P43/00, C07D209/38, 209/14, C07D209/30, 333/58, 333/20, A61K31/381, C07D209/48, A61K31/403, C07D205/04, A61K31/397, C07D307/14, A61K31/341, C07D453/02, A61K31/439, C07D451/06, C61K31/46, C07D311/58, C61K31/352, C07D211/26, 211/14, A61K31/445, 31/4465, C07D211/46, C07D211/58, A61K31/4468, C07D317/62, 317/66, A61K31/36

(According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC)

Continuation of B. FIELDS SEARCHED

Minimum Documentation Searched (International Patent Classification (IPC))

Int.Cl7

277/66, C07D295/08, 295/12, 451/06, 213/64, C07D213/73, 207/04, A61K31/40, A61K31/136, 31/137, 31/138, 31/222, A61K31/404, 31/439, 31/4409, A61K31/4453, 31/454, 31/55, A61P3/06, 9/10, 15/00, 15/12, 19/10, A61P21/00, 25/00, 25/28, 35/00, A61P43/00, C07D209/38, 209/14, C07D209/30, 333/58, 333/20, A61K31/381, C07D209/48, A61K31/403, C07D205/04, A61K31/397, C07D307/14, A61K31/341, C07D453/02, A61K31/439, C07D451/06, C61K31/46, C07D311/58, C61K31/352, C07D211/26, 211/14, A61K31/445, 31/4465, C07D211/46, C07D211/58, A61K31/4468, C07D317/62, 317/66, A61K31/36

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

International application No.
PCT/JP03/16808

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Х	HAMEL, Pierre et al., Unexpected acid-catalyzed rearrangement of certain 3-(arylthio)indoles to 2-(2-aminophenyl)benzothiophenes, Journal of the Chemical Society, Chemical Communications, 1990, (16), 1072-1074	1-17
x.	REDDY, Y. Padma et al., Synthesis of indazolo [2,3-a]quinolines, Indian Journal of Chemistry, Section B: Organic Chemistry Including Medicinal Chemistry, 1988, 27B(6), 563-564	1–17
х	JP 3-24069 A (Kissei Pharmaceutical Co., Ltd.), 01 February, 1991 (01.02.91), Pages 1 to 3 (Family: none)	1-17
Х	EP 226508 A1 (SANOFI), 24 June, 1987 (24.06.87), & FR 2590899 A1	1-17
Х	DE 2909754 A1 (Thomae, Dr. Karl, GmbH.), 18 September, 1980 (18.09.80), (Family: none)	1-17
A	WO 02/16316 A1 (AKZO NOBEL N.V.), 28 February, 2002 (28.02.02), & EP 1313700 A1 & JP 2004-506712 A	1-32
A .	EP 1199069 A2 (Pfizer Products Inc.), 24 April, 2002 (24.04.02), & JP 2002-179593 A & US 2002/128276 A1 & US 2003/125319 A1	1-32
		·
	·	

International application No.
PCT/JP03/16808

Box I Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 2 of first sheet)	_	
This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:		
1. X Claims Nos.: 33		
because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely: Claim 33 pertains to methods for treatment of the human body by therapy are thus relates to a subject matter which this International Searching Authorities not required, under the provisions of Article 17(2)(a)(i) of the PCT are Rule 39.1(iv) of the Regulations under the PCT, to search.	tу	
2. Claims Nos.:	j	
because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:		
3. Claims Nos.:		
because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).		
·		
Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 3 of first sheet)		
This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:	一	
	-	
1. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchab claims.	le	
2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite paymen of any additional fee.	ŧ	
3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report cove only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:	rs	
	ı	
4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is		
restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:		
restricted to the invention that mentioned in the Games, it is covered by Claims 1408		
	4	
Remark on Protest		
No protest accompanied the payment of additional search fees.		
	- 1	

国際調査報告

A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC))

Int. C1⁷ C07C215/74, 215/78, 217/14, 217/58, 217/80, C07C217/84, 217/94, 219/34, 229/34, 235/56, 271/16, 323/25, C07F7/10, C07D209/08, 209/44,

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. Cl⁷ C07C215/74, 215/78, 217/14, 217/58, 217/80, C07C217/84, 217/94, 219/34, 229/34, 235/56, 271/16, 323/25, C07F7/10, C07D209/08, 209/44,

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

REGISTRY (STN), CA (STN)

C. 関連すると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X	WO 01/32631 A2(Rutgers, the State University of New Jersey) 2001.05.10 & EP 1228045 A2 & JP 2003-513079 A	1-17
X	BARRAJA, Paola et al., Indolo[3,2-c]cinnolines with antiprol iferative, antifungal, and antibacterial activity, Bioorganic & Medicinal Chemistry, 1999, 7(8), 1591-1596	1-17
X	EP 406734 A2 (Hoechst-Roussel Pharmaceuticals, Inc.) 1991.01.0 9 & US 5166170 A & JP 3-44370 A	1-17

||X|||| C欄の続きにも文献が列挙されている。

| パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「O」ロ頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した目 05.04.2004 国際調査報告の発送目 **20.4.2004** 国際調査機関の名称及びあて先 特許庁審査官(権限のある職員) 14 8 3 1 8 日本国特許庁(I S A / J P) 前田 憲彦 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 電話番号 03-3581-1101 内線 3443

国際調査報告

C (tele de)	間キシストコルトルフナ本	
C (続き). 引用文献の	関連すると認められる文献	関連する
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
X	HAMEL, Pierre et al., Unexpected acid-catalyzed rearrangement of certain 3-(arylth io)indoles to 2-(2-aminophenyl)benzothiophenes, Journal of the Chemical Society, Chemical Communications, 1990, (16), 1072-1074	1-17
X	REDDY, Y. Padma et al., Synthesis of indazolo[2,3-a]quinolines, Indian Journal of Chemistry, Section B: Organic Chemistry Including Medicinal Chemistry, 1988, 27B(6), 563-564	1–17
X	JP 3-24069 A(キッセイ薬品工業株式会社)1991.02.01 第1-3頁 (ファミリーなし)	1-17
X	EP 226508 A1 (SANOFI) 1987. 06. 24 & FR 2590899 A1	1-17
X	DE 2909754 A1(Thomae, Dr. Karl, G.m.b.H.)1980.09.18 (ファミリーなし)	1-17
A	WO 02/16316 A1 (AKZO NOBEL N. V.) 2002. 02. 28 & EP 1313700 A1 & JP 2004-506712 A	1-32
A	EP 1199069 A2(Pfizer Products Inc.)2002.04.24 & JP 2002-179593 A & US 2002/128276 A1 & US 2003/125319 A1	1-32
	·	

第 I 欄_	請求の範囲の一部の調査ができないときの意見(第1ページの2の続き)
法第8条 成しなか	等3項(PCT17条(2)(a))の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作った。
1. X	請求の範囲 33 は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。 つまり、
	治療による人体の処置方法に関するものであり、PCT17条(2)(a)(i)及びPCT規則 39.1(iv)の規定により、この国際調査機関が国際調査をすることを要しない対象に係るものである。
2.	請求の範囲 は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出願の部分に係るものである。つまり、
3.	請求の範囲は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に 従って記載されていない。
第Ⅱ欄	発明の単一性が欠如しているときの意見(第1ページの3の続き)
次に対	述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。
1.	出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求 の範囲について作成した。
2.	追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追加調査手数料の納付を求めなかった。
3. 🗌	出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。
4.	出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。
追加調	を手数料の異議の申立てに関する注意 一、追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあった。
	追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがなかった。

```
発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))の続き
Int. C1^7 C07D213/36, 223/04, 223/16, 277/66,
         C07D295/08, 295/12, 451/06, 213/64,
        C07D213/73, 207/04, A61K31/40,
        A61K31/136, 31/137, 31/138, 31/222,
        A61K31/404, 31/439, 31/4409,
        A61K31/4453, 31/454, 31/55,
        A61P3/06, 9/10, 15/00, 15/12, 19/10,
        A61P21/00, 25/00, 25/28, 35/00,
        A61P43/00, C07D209/38, 209/14,
        C07D209/30, 333/58, 333/20,
        A61K31/381, C07D209/48,
        A61K31/403, C07D205/04,
        A61K31/397, C07D307/14,
        A61K31/341, C07D453/02,
        A61K31/439, C07D451/06
        A61K31/46, C07D311/58,
        A61K31/352, C07D211/26, 211/14,
        A61K31/445, 31/4465, C07D211/46,
         C07D211/58, A61K31/4468,
         C07D317/62, 317/66, A61K31/36
調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))の続き
Int. C1<sup>7</sup>
        C07D213/36, 223/04, 223/16, 277/66,
         C07D295/08, 295/12, 451/06, 213/64,
         C07D213/73, 207/04, A61K31/40,
         A61K31/136, 31/137, 31/138, 31/222,
         A61K31/404, 31/439, 31/4409,
        A61K31/4453, 31/454, 31/55,
        A61P3/06, 9/10, 15/00, 15/12, 19/10,
        A61P21/00, 25/00, 25/28, 35/00,
         A61P43/00, C07D209/38, 209/14,
         C07D209/30, 333/58, 333/20,
        A61K31/381, C07D209/48,
         A61K31/403, C07D205/04,
        A61K31/397, C07D307/14,
        A61K31/341, C07D453/02,
        A61K31/439, C07D451/06
        A61K31/46, C07D311/58,
        A61K31/352, C07D211/26, 211/14,
        A61K31/445, 31/4465, C07D211/46,
         C07D211/58, A61K31/4468,
         C07D317/62, 317/66, A61K31/36
```